Уважаемые учителя и учащиеся!

Предлагаем аашему аиимаиию иовый учебник «Химия, 11 класс, Базовый уровень», написанный заслужениым учителем Российской Федерации О. С. Габриеляиом по ааторской программе. нмеющей гриф «Допущено Министерством образовання н науки Российской Федерации». Содвржание учебника соответствует федераль-

иому компоненту государстееиного образовательиого стандарта по химин базового уроаня.

Готовятся к выходу следующие пособия:

- О. С. Габриелян, А. В. Яшукова.
- «Химия. 11 класс. Базоаый уроаень. Методические рекомендации»;
- О. С. Габриелян, А. В. Яшукова.
- «Химия. 11 класс. Базовый уроаень. Рабочая тетрадь к учебнику».

профа



О.С.Габриелян

XUMUS

БАЗОВЫЙ УРОВЕНЬ

О.С.Габриелян





О. С. Габриелян

RNMNX



KAACC

БАЗОВЫЙ УРОВЕНЬ

Учебник для общеобразовательных учреждений

-е излание стерептипное



Строение вещества

Ключевые слова и словосочетаиня,

? Вопросы и задания.

Правила и определения.

Габриелия, О. С.

Г12 Химия. 11 класс. Вазовый уровень: учеб. для общеобразоват. учреждений / О. С. Габрясляв. — 2-е над., стереотип. — М.: Дрофа, 2007. — 218, [6] с.: кл.

ISBN 978-5-358-02191-4

Учебиях продолжает курс кихии хах стирией шеллы, наложенный о учебиях О., Гибриский к Умамил. 10 какее, Базовый урожень. От может базть депользован ири научения курсы общей кимит банового урожен. Учебиях соответствует феверальному компоненту государственного образовательного стильщего баложего урожен в рекласует авторакую прстановления и катей Российской Образоващия. — предвержно обтивования и катей Российской Образоващия. —

> УДК 373.167.1:54 БВК 24.1×72

§ 1 Основные сведения о строении атома

Понятие «атом» пришло к нам из античности, но совершенно выменило от первовачальный смыси, которовичности в предоставления и поставления и поатом» очинает «неделимый». Этимоотия названия «неделимый» отражает сущность атома с точностью до наборог.

Атом делим, что докавали выления фогооффекта, рыдиовктивности, электролива (еспомите, что это такое) и др. Изучение этих явлений определило разработку различных моделей строения агома как сложночастицы. Эполюцию представлений о строении атома можно нозбованть в вине схемы 1.

В 1904 г. в работе «О структуре атома» Дж. Томсои дал описавие своей модели, получившей обравное названене «пудчик с изомом». В этой модели атом уподоблен пудниту сферической формы, имеющему положитель-

пудину сфера ческой форманый авряд (рис. 1, а). Внутрьсферы вкраплены, как изком в пудине, отрицительно заряженные электропы. Электромы операциям у под пред торым атом налучает электрома-пититую энергию. Атом в педом электромейтрален. Модель атома Дж. Томсона не была подучерья, актом не была подучерья, актом от применения и пред темперация и



Рис. 1. Модели строения атома: а — Дж. Томсона; б — Э. Резерфорда

. .

Согласно пламетарной модели, преддоменной д. Реверфором, ятом состоит на положительно завраженного кдрв и электронов, двяжущихся вокруг ядра по амкиртных орбитам, подобно движению пламет окоб Солица (рис. 1, ф). Модель Э: Реверфорда не смогда объемент выдучение в погупацияние внертим атомы.

В 1913 г. Н. Бор предложил **квантовую модель** строевия атома, основой которой были следующие постулаты.

Hервый постирает. Электрон двяжется вокруг ядра по строто определенным замкнутым стационарным орбитам в соответствин с «разрешенными» значениями энергия E_1, E_2, \dots, E_n , при этом энергия не поглощается и не малучается.

Второй постулат. Электров переходит из одного разрешенного энергетического состояния в другое,

РАЗВИТИЕ ПРЕДСТАВЛЕНИЙ О СТРОЕНИИ АТОМА Схема

Атом — химически педелимая частина (влемент)

Докавательства сложности строении атома

1. Открытие рентеновских дучей (1895 г., К. Рентген).

2. Открытие раздражения (1896 г., А. Беккерель),

3. Открытие радповативности (1896 г., А. Беккерель),

и ее ваучение (1897—1903 гг., М. Силодовская-Кори,

П. Кърри).

Модели строения атома

1. «Пудинг с изомом» (1802—1904 гг., В. Кельяни,

Дв., Толесон),

2. Палангарация (1907 г., З. Реверфора).

3. Калитовая модель Н. Бора (1913 г.).

иа основе квантовой механики...

что сопровождается излучением или поглощением квачта энергии.

В. Вор внее квантовые представленые в строение втома, но использовыя при этом трыдиционные классические понития механики, рассматприва электрон как частииу, даижущуюся со сторозо определенный скоросительного предестрация. Его чеория была построена на протвожеть была разводется в 1932 г. была развоботана

в 1932 г. оыла разраоотана протонно-нейтронная теория ядра, согласно которой ядра атомов состоят из протонов и нейтронов.



Рис. 2. Схема строения атома



Атом — это электронейтральная система взанмодействующих элементарных частип, состоящая из ядра (образованното протонами и нейтпонами) и электровов (рис. 2).

Атомное ядро къждото химическото элемента хирактеризуется строто определенным числом протовов Z (т. е. определенным положительным зарядом) в цем, равным порядковому номеру химическото элемента в Периодической системе R. И. Менделева. Число нейтронов N в атомах одвото и того же элемента может быть различным. Съдъядательно, различным будут и отвосительные атомные массы (A-Z+N) у этих этомох. Такве вазивини ост в томо в языкати с положенности объекта в положенности объекта в положения с положения в положения в положения в положения с положения в положения в



Изотолы — это разновидности атомов одного и тото же клюмческого элемента, имеющие одинаковый варид атомного идра (одинаковое число протонов и нем), по разную отпосительную атомную массу (разное число нейтронов). Следовательно, жимический элемент — это выд атомов с одинаковым положительным зарядом ядра. Например, в природе встречаются колотим кислорода с массовыми числами 16, 17 и 18 (^{18}O), ^{17}O 1 н ^{18}O 1, калия — ^{18}O 1 и ^{18}C 1, калия — ^{18}O 1 и ^{18}C 1, калия — ^{18}O 1 и ^{18}O 2 и ^{18}O 3 и

В Периодической системе Д. И. Менделеева под знаком химического элемента записывают среднее значение относительной атомной массы всех его природных изото-

пов с учетом их распространенности.

Кваитовая механика заракторизует частицы мукромиры знемитарины частицы (протоим, нейгропы, лясктропы), а также построенные из них агомицы едра, атомы и молекулы — как объекты с дюбисиной природой, т. е. расскатримет их и как частицы, и как нолил. Такке дюбиственные сойства частицы, ромиры назынают корпускулярно-волновым дуалымом.

Строение атомного ядра в няменения, происходящие с ним, — предмет здерной физики. Для химин больший витерес представляет строение электронной оболочки атома. Под электронной оболочкой понимают совкупность всех электронов в атоме. Число электронов в атоме, как электронейтральной частице, ранко числу протонов, т. е. порадковому номору элемента.

Важнейшей характеристикой электрона является энергия его связи с атомом. Электроны, обладающие близкими значениями энергин, образуют единый электронный слой, или энергетический провень.

Наименьшей энергией обладают электроны первого энергического уровия, паиболее близкого к агомвозу ядру. По сращению с электронами первого уровия, электропы последующих уровней будут карактериаюваться больших запасом энергии. Следовательно, наимент образоваться образоваться образоваться облычих запасом энергии. Следовательно, наинее прочно связаны с ядром атома электроны внешнего уровия.

Число энергетических урооней (электронных слове) в аполе равно номеру периода в таблице Д. Н. Менделеева, в котором располагается химический электро де один уровень, 2-го периода — два. 7-го периода — два.

Электрон в атоме не имеет траектории движения, т. е. можно говорить лишь о вероялности нахождения его в пространстве. Он может находителя в любой части этого пространства, окружающего ядро. Совокупность различных положений алектрона рассматривают как электронное облаго с определенной плотностью отрицательного запядя.



Пространство вокруг атомного ядра, н когором наиболее вероятно нахождение электрона, называют орбиталью или электронным облаком.

Из существующих четырех типов орбиталей (а. р. d и р) поянакомимся с первыми тремя типами, «Орбитали имеют сферическую форму, р-орбитали — форму гантели или объемной восьмерки, а d орбитали — форму диста клевера (в вс. 3).

В атомах химических элементов первый уровень составляет одна а-орбиталь, на которой находится два в-электрона. Второй анергетический уровень также содержит в-орбиталь, но большего размера, так как запас внертим электронов на вей выше, чем у электронов пер-

вого уровия. Кроме гого, на втором уровне содержатся текже и тря р-орбиталь. Это гантелеобразные орбитали одкого размера, которые вазымно периедикулярим, подобно освя координат х, у я з. Третий завречителеский уровень, помимо одкой и трях р-орбиталей, содержит пять d-орбиталей, содержит пять d-орбиталей,

Каждую орбиталь могут завильять два олектрона. Сводовительно, максимальное местим и видент предоставлений предоставлений меститься и виденом уровие, развис 2, на этором — 8 (2 на одной «орбитали и 6 на трях рофителам», на третем — 18 (2 на «орбитали, 6 на р-орбитали и 10 на d-орбиталиях).

Атом каждого алемента в Периодической системе Д. И. Менделеева отличается от предыдущего тем, что заряд его ядра







Рис. 3. Форма s-, p-, d-орбиталей увеличивается на единицу (в ядре на один протои становится больше), а следовательно, на электронной оболочке на один электрои ставовится больше по сравнению с предылущим электром.

В зависимости от того, на какой орбитали находитси этот последний электрон, кимические элементы можно разделить на семейства: s, p, d и f (рис, 4).

К *s-элементам* относят элементы главных подгрупп I в II групп Периодической системы Д. И. Менделеева, а также гелий.

К р-элементам относит эдементы главных подгрупп ПІ—VIII групп Периодической системы Д. И. Мендеперал.

К *d-элементам* относят элементы побочных подгрупп 1—VIII групп Пернодической системы Д. И. Менделеева.

Принадлежность химического элемента к тому или ипому электронному семейству можно определять по электронной конфизурации (электронной формуле), которая показывает расположение электронов на электронеких уроннях и обраталх атомов. Записать

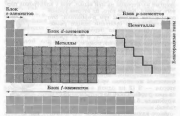


Рис. 4. Дедение Периодической системы Д. И. Менделесва

такую формулу можно с помощью Периодической систем Д. И. Мецелеева Д. Пра элементов малых периодов (1—3), состоящих только из элементов главных подтупи, это ве составят инклюго труда. Например, сера, элемент № 16, расположенный в 3-м периоде, главной подгрупие VI трупиы. Следовательно, здор се атока менет зарад +16, на элемтронной оболочее располагаются 16 электроном: на первом уровие — 2 электроны С — на 18-орбитали, на втором уровие — 8 электроном (2 — на 28-орбитали и 6 — на 29-орбиталих) и на третьем — 6 электронов в соответствии с помером групии (2 ма 38-орбитали и оставщиеся 4 — на 39-орбиталих). Отсюда электронная конфитурация стом среду замектронная конфитурация стом серь;

$1s^22s^22p^63s^23p^4$,

Сера — это *p*-элемент, так как последний электрон в ее атоме располагается на 3*p*-орбитали.

Для двементов побочных подгрупп следует учитываеть тог факт, что у атомов этих влементов строится не впецний уровень (на вем, как правило, будот находиться два з-лектрона), а d-орбиталы предвиеннего уровия (на них, как вы знаете, может поместиться не более 10 дектроновать

Рассмотрим, например, строение электронной обология элемента № 23 — ванадия, расположенного в 4-м периоде, побочной подтрише V групиш Периодической системы Д. И. Менделеева. Следовательно, ядро его атома мнеета варя, +23, на заектронной облочие находится 23 электрона и втором уроне — 8 электрона (га 1 в оробитали), на втором уроне — 8 электронов (2 — на 25 оробитали), на втором уроне — 8 электроно (2 — на 25 оробитали), на съемента и боточной подтрупим, и остальные 11 электроно — на третьем уроне (2 — на 36 оробитали), в оточальные 11 электроно — на третьем уроне (2 — на 36 оробитали, 6 — на 39 оробитали, а — на 36 оробитали, б — на 36 оробитали, б — на 36 оробитали съемента на 36 оробитали, Стекода электронная конфигурация атома вянания:

1s22s22p63s23p63d34s2.

Ванадий — это d-элемент, так как последний электрон в его атоме располагается на незавершенной 3d-орбитали

1. Развитие представлений о строении атома. 2. Модели строении атоми: «издими с влюмом», планетврняя модель, квантован модель, З. Атом. 4. Эдеметтринае частники, протовка, пектроны, электроным в делимом. 6. Коридуодири-модивов мудельно. В делимом. 6. Коридуодири-модивов мудельно с дой (мергетической троено). 9. Орбиталь, электронные облажа. 10. Тилы пробиталь: «. р. д. 11. Порядов данолнения электронами энергетических уровией и подуровией. 12. Электронные конфитурация (электронные формулы) атомов химическух элекцетов.

?..

Какие явления доказывают сложность строения атома?

2 Какие модали строения атома аы знаете?

Из курса физики вспомните, как физические явлении ивтерференции и дифракции (что это таное?) доиазывают двойственичую приводу частии миноомира.

- Из наких частви состоит атомное ядро? Что такое взотопы? Запишите сикволы изотопов хлора, калая и аргова. Почему свойства различных изотопов одного и того же элемента ядентичны, хотя их относительная атомная масса различия?
- Как устровна электровная оболочка атома? Что такое энергетический уровець (электронный слой) атома? Что представляет соба электронная орбиталь? Какие орбитали зам навестны?
- 6 На что указывает номер: а) периода; б) группы в Периодической системе П. И. Менлелева?
- Как запольнотся энергетические уровия в электровные орбитыли у атомов клюмческих элементов гланных и побочных подгрупи табалица. Я. И. Мецеленей В чем сходство в различие в строизии атомов элементов гланных и побочных полточны одной голушы?
- 8 Запилите здактронные конфигурадки атомов элементов, имеющих порядковые комера 6, 15, 20, 25 в Периодической системе Д. И. Менделеева. К каким электронным семайствам отностя здаменты?



Как вы думаете, почему гуманитериям необходимо иметь представление о сложном строении атома?

 Дайте комментарий следующим строчкам из стихотворения В. Брюсова «Мир электрона»;

> Быть может, эти электроны — Миры, зде пять материков, Искусства, званыя, войны, троны И память сорока всюва. Еще, быть может, каждый атом — Вселения, дде сто планет; Там все, что здесь в объеме схатом, Но также то, чего здесь нет.

\$ 2 Периодический закон и строение атома

Перводический заког в Перводическая система химических элементов Д. И. Мевдлеевае в ведичайшее отратив конце XIX в. в областа химии, основа сопрожений химии, динамичное и развивающеем учение. Оно отражиявления, реально существующие в природе, в поэтому инкогая не потемет своего завичения.

Октрытае Периодического законя и Периодической сисгемы было подготовлено веек ходом ястории развитиях вии, однако потребовались геновляются Д. И. Менделевева, его двр научного предвиденыя, чтобы эти законовноности были сформулированы и графически представлены в вине тяблите.

Открытие Д. И. Менделеевым Периодического закона

Д. И. Менделеев расположил все казестные ко времени открытия Периодического авкона химические элементы в ряд (рис. 5. а), по возраствино кх атомных масс (во времена Д. И. Менделеева оту величнну назыпали атомным восом) и отметал в пем отрежке — тепиоды

F	0	N	C	B	Be	Li	H
Фтор	Кислород	A207	Углерод	Вор 11	Верилхий 9	Литий 7	Водород
-		N ₂ O ₅			BeO	Li ₂ O	H ₂ O
	-	HNO ₃		имен. окс. Н ₃ ВО ₃			- Total

12

Н Водород 1 Н₂О

SCHOOL STREET	Marine Di					
Li	Be	В	c	N	0	F
Juran 7	Вериллий 9	Bop 11	Углерод 12	Asor 14	Кислород 16	Фтор 19
Li ₂ O ocal, once. LiOH	ВеО выр. окс. Ве(ОН) ₂	B ₂ O ₃ EHCAL ONC. H ₀ BO ₃	CO ₂ sizez, one, H ₂ CO ₃	N ₂ O ₅ since. osc. HNO ₂		
основание	вмф. гидр.	пислота	HIROSOTO.	кислота	DIMATE D	

	-		- Company -	interview.		0441-0440	F-1717
1700	Na	Mg	AI	Si	P	8	Cl
Harr	ank	Магний	Алюминий	Кремиий	Фосфор	Ceps	Хлор
	23	24	27	28	31	32	35,5
Na	0	MgO	Al ₂ O ₃	SiO ₂	P2O5	SO ₃	Cl ₂ O ₇
000.0		ocst. oxc.	амф. окс.	KINGEL PROC.	KHCK, OHC.	KHEAL DICE.	ERCA. OUC.
Nac	H	Mg(OH) ₂	Al(OH)3	H ₂ SiO ₃	H ₃ PO ₄	H ₂ SO ₄	HCIO,
Gestona	CHEST	оспование	амір. гипр.	NHC.5073	8080,0078	жислоти	KHEJOTA

1

Рис. 5. Так созданалась Периодическая системв Д. И. Менделеева: $a \longrightarrow$ элементы, расположенные в порядке упеличения отпосительных атомицых мост, $\delta \longrightarrow$ периоды

Na	Mg	Al	Si	P	S	Cl
Натрий 23 Na ₂ O	Marwei 24 MgO	Алюниий 27 Al ₂ O ₃	Кремний 28 SiO ₂	Фосфор- 31 Р ₂ О ₅	Сера 32 SO ₃	Хэор 35,5 Cl ₂ O ₇
оси, ове. NиOH основание	осн. окс. Mg(OH) ₂ основатия	100	ниси. окс. H ₂ SiO ₃ инслота	ниси, оке. Н ₃ РО ₄	H ₂ SO ₄	нсю, вкс. Нсю,

(рис. 5, б), в которых свойства элементов и образованных нми веществ изменялись сходвым образом, а именно (в современных терминах);

- 1) металлические свойства ослабевали;
- 2) веметаллические свойства усиливались;
- степень окисления элемента в высших оксидах увеличивалась с +1 до +7 (+8);

 степень окисления элементов в гидридах (твердых солеподобных соединениях металлов с вологолом) увели-



Менделеев Дмитрий Иванович (1834—1907)

Великий русский ученый, один на основоположников современной жамана. Содитель сечественной калесымана. Содитель сечественной калесыположно предоставля диментов, Периодической системы элементов, пинациейся выражением Туруа учебния «Основы кимических элементов, ослады фундацичельный туруа учебния «Основы кимических имина накожена на основе Периодического накожена на основе Периодического учественно предоставления закожена на основе Периодического учественно предоставления учественн

В своих трудах Д. И. Менделеев много нимания уделил развитию отечественной промышленности и химизации сельского козяйства.

чнаалась с +1 до +3, а затем увеличивалась в летучих водородных соединениях с -4 до -1;

 оксиды от основных через амфотерные сменялись кислотными:

 гидроксиды от прелочей через амфотерные гидроксиды сменялись все более сильными кислотами.

На основании этих наблюдений Д. И. Менделеев сделал вывод — сформулировал Периодический закон.



Свойства химических элементов и образованизых ими веществ находятся а периодической зависимости от их относительных атомных масс.

Дием рождения Периодического закова считается 1 марта 1869 г.

Периодический закои в свете учения о строении атома

Формулировка Периодического закова, данная Д. И. Менделеевым, отражала состояние науки на тот период времени, когда о сложном строения атома ученье только догадывались. Можно поражаться гегиальства выстра в пределение только догадывались. Можно поражаться гегиальства выстра в пределение пределение пределение пределение образоваться и пределение пределение открытых им закономерностей, блеетяще утдельно порадок расположения элементов. Д. И. Менделеев содал таблицу так, что она, будучи доложно простой, тем не менее максимально характеризует строение атомом климических элементов и не претерпела шикаких призпринальных изменений уже на протяжении почти полутова столетий.

Последующие открытия в области фланки и химан гона, ополивали и углублян открытие Д. И. Менделеена. Как вы уже знаете, было доказаю сложное строенде атома, предложены модели, отражающие его строенде, а тикже было открыто явление существования наотонов и закон Мозли. Суть последнего остоит и том, что зараб афра атома каждого элемента в табляцие Мендемеева возрастает на единицу по сравнению с зарядом ядра атома предыдущего элемента. Следователью, заряд атомного ядра соепадает с порядковыя номером элемента в табяще Менделеева. Таким образом, актом Моэли вскрыл истиный принцип, по которому гениальный ученый витунтивно расположил элементы в предломеньой им системе.

Эти открытия потребовали уточнить первую, менделеевскую, формулиронку Периодического закона. В современной редакции этот закон авучит так:



свойства химических здемевтов и образованных ими веществ находятся в периодической зависимости от зарядов их атомиых ядер.

Периодическая система Д. И. Менделеева в свете учения о строении атома

Периодическая система Д. И. Менделеева — это графическое выражение Периодического закона.

Существует множество различных модификаций Периодической системы химических элементов, однако накболее употребительны: в средней школе короткопериодимй вариант (им мы и пользуемся в нашем учебвыке), а в высепей— также и длиниопериодвый (рис. 6).

Порядконый номер элемента, номер периода и вомер группы в Периодической системе Д. И. Менделеена отражают какую-либо особенность или закономервость в строении атомов элементов.

Так, пораджовый номер закмента, как на мнеге, указывает на анда ту, казывает на анда ягомного ядра, т. е. унтаго протоков в нем, и на число электронов в электроной обологие агом, так как ов электронов тране и на обологие агом, так как ов электроного так на отого в химического элемента находит по формулс N-A-Z, $\gamma_B N-\gamma$ часло вейтронов, A массово често об тране A массов A массово тране A массов A масс

ло атома, Z— порядковый вомер элемента.

Номер периода указывает на число энергетических уровней (электронных слов) в атоме.

Периодическая система химическиементов Д. И. Менделеева

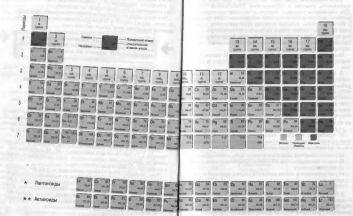


Рис. 6. Длиниопериодный вариана Гернодической системы Д. И. Менделесва

Номер группы указывает на число электронов на внешнем энергетическом уровне атомов для элементов главных подгрупп или на максимальное число вэлентных электронов для элементов обеих подгрупп.

Валениными называют электроны, которые могут принимать участие в образовании кимической сиязи. Для элемеятов главных подгрупп такими электронами являются электроны выешнего эвертетического уроны, и их число равно вомеру группы. Для элементов поботных подгрупп валентными являются не только электроны внешиется, во также и предвисшего эвертетического уровня, однако и в этом сдучае максимальное их число определяется вомером группы.

Особенности строения атома объясняют и закономерности изменення свойств элементов в периодах и группах.

В пределах одного и того же периода металлические свойства ослабевают, а неметаллические усиливаются, так как:

- а) увеличиваются заряды атомных ядер элементов;
 б) увеличивается число электронов на внешнем энер-
- гетнческом уровие атомов; в) число энергетических уровней в атомах элементов
- в) число энергетических уровней в атомах элементов не изменяется;
- г) раднус атомов уменьшается.
- В пределах одной и той же группы (в главной подгруппе) металлические свойства усиливаютсв, а неметаллические ослабевают, твы кык:
 - а) увеличнваются заряды атомных ядер элементов;
 - б) число электронов на внешнем энергетическом уров-
- не не наменяется;
 в) увеличивается число энергетических уровней в ато-
- мах; г) увеличивается радиус атомов.

В больших периодах (4—6) эти наменения происходят более медленно, так как у атомов анеметрон побучать подтруги строится до 18 алектронов не внешний, а преднявещий уровень, и только погом пазимает достранивает ся внешний уровень с 2 до 8 электронов в соответствии с номером готушы. Эти особенности в строении агомов позволяют дать овет на вопрос, почему заряд агомного гадва влемента в Перводической системе Д. И. Менделеева возрастает моноточню, а свойства изменялогом периодически, тодать еще одну, причино-следственную формулировку Периодического закона:



свойства химических элементов и образованных ими веществ находятся в периодической зависимости от строения внешних и предвесциих электронных слоев их атомов.

Положение водорода в Периодической системе Л. И. Менлелеева

Каждому элементу в Периодической системе Д. И. Мезделеева отведено место, строго определенное зарядом атомного ядра. Единственный элемент, которому в таблице Менделеева отведено два места, причем в реяхи противоположных группах (целочных металлов и галогенов) — это водород, Причины такого особенного положения водорода отреженыя в таблице 1.

ПОЛОЖЕНИЕ ВОДОРОДА В ПЕРИОДИЧЕСКОЙ СИСТЕМЕ Л.И. МЕНЛЕЛЕЕВА Таблица 1

Формв сущест- вовванв водорода как элементв	Признаки еходетвв с щелочвыми металлами	Признаки сходства с гвлогенамя
Атомы	Имеот на внешнем и единственном электронном слое один электрон и относится к в-элементам. Поэтому проявляет восстваюм-тельные свойства	До завершения внешке- го и едивственного электроняого слоя ато- му водорода недостает одного электрова. По- этому ок может провв- лять окмолительные свойства.

Форма сущест- вованив водорода как злемента	Призваки сходства с щелочаким металлами	Признаки сходства с галогенамы
Простое вещество	Предполагается су- ществование в космосе металлического водо- рода с соответствующей металлической крис- таллической решеткой и электронной проводи- мостью	При обычных условиях водород H_2 — газ, подобно фтору и клору, имеющий двухатомиую молекулу, образованную за счет ковелеется имической саязи между атомами
Сложвые вещества	В подавляющем боль- шивстве соедищений у водорода степень окис- ления +1 (например, +1-1 HCl)	С некоторыми металла- ми водород образует твердые солеподобные аещества прегмущест- веню поятого тяпа — гидряды, в которых имеет степель окисле- ги пия—1 (например, СеН ₂)

Значение Периодического закона и Периодической системы Д. И. Менделеева

Периодический закой и Периодическай системи. Д. И. Менделевая являют собой триумф роскийской к мической изуки. Подумайте сами, ведь все ученые, которые заимилитеь поиском остественной классификати, химических элементов, ваходялись в ранных условиях, имели одии и те же научилые предпослагии для обобыния. Почему же ик одному из инх, кроме Д. И. Менделеева, но удалось открыть Периодический закой?

Оченидво, объективных предпосылок (вакопленного фактологического материала, работ предпиственников, участия в еъезде химиков в г. Карлеру», на котором победили идеи атомистики) было мало. Потребовался субъективный, личноетный фактор, который у каклаого из

ученых разный. Д. И. Менделеев имед эвциклопедические знания, умел обобщать факты и выдвигать на их освове гипотезы. Очевидво, справедливы слова русского химика Л. А. Чугаева, сказанные им о Д. И. Менделееве: «Гениальный химик, первоклассный физик, плолотворный исследователь в области гилродинамики, метеорологии, геологии, в различных отделах химической техвологии (взрывчатые вещества, вефть, учение о топливе) н других сопредельных с химией и физикой дисциплинах, глубокий знаток химической промышлевности и промышленности вообще, особенно русской, оригинальвый мыслитель в области учения о вародном хозяйстве, государственвый ум. которому, к сожалению, ве суждено было стать государственным человеком, но который андел и повимал задачи и будущиость России дучше представителей нашей официальной власти...

Он умел быть философом в химии, в физике и других отраслях естествознания, которых ему приходилось касаться, и естествоиспытателем а проблемах философии, политической эковомии и социологии».

Поэтому остается только недоумевать, почему Нобепевский комитет, который в 1886 г. в Стокгольме из двух квадмдатур — француза А. Муассапа и русского Д. И. Мендеаеева — отдал предпочтение французскому химику. Очевидко, немаловажную роль в этом решении Нобелевакого комитете сыргал тот факт, что квидидатуру А. Муассана выдвинула Французская вкадемия наук, а Д. И. Менделеева — Академия ваук Гермавян. Стани почтв восе керопейских академия ваук, так и не был избран илевом Российской академии, хотя баллоти ровался а все не раз.

Очендию, закономерво и следующее недогичное поведение Лондонского королевского обіщества, которов в 1882 г. присудило Д. И. Менделееву медаль Дови (предпественник и аналог медали нобелевского лауреата) «За открытие периодических соотношевий атомных весов», в пятью годами позже, в 1887 г., это же общество пручило такую же медаль своему соотечественнику Дж. Нолеждоу «За открытие периодического закона химичестих алементра». Как признание заслуг русского химика перед мировой наукой следует отметить следующий факт.

В 1955 г. группа вмериканских химиков во главе с Г. Сиборгом получила вовый, 101 алемент, которому «в честь величайшего русского химика Менделеева единолучию присвоида название «менделееви».

Периодический закон и Периодическая система П. И. Менделеева позволили:

установить взаимосвязь между элементами н объединить нх по свойствам;
 расположенть элементы в естественной последова-

 расположеть элементы в естественной последовательности;
 обнаружить периодичность, т.е. повторяемость

свойств элементов и их соединений и объяслить причину этого;

 исправить и уточнить значения относительных атомиых масс некоторых элементов;

 исправить и уточнить степени окисления (валентиость) некоторых элементов;

 предсказать существование еще неоткрытых элементов, описать их саойства, указать пути их открытия.

Триумфом Периодического вакона и Периодической системы явилось открытие трех предсказавных Л. И. Менделеевым элементов - галлия, скандия и германия. Это позволило одному из известных философов назвать открытие Л. И. Менделеевым Периодического закона научным подаигом, подобным подвигу астроиома Леверье. предсказавшего орбиту еще неизвествой планеты Нептун. Почему так эмоционально характеризуется открытие русского химика? Это связано с открытием первого из предсказанных Л. И. Менделеевым элемента галлия, когорый был открыт французом де Буабодраном. Д. И. Менделеев, владевший французским языком, прочитал статью об открытии галлия, а затем написал письмо, которое адресовал первооткрывателю этого элемента, в указал не только на ошибку Буабодрана (тот определил неверно плотность галлия), но и назвал причину этой ошноки (образец галлия был недостаточно очищен).

Видный философ химии Б. М. Кедров писал: «Можно представить первоначальное изумление, а возможно, даже негодование любого строгого химика-аналитика, есля бы си получил подобямй совет. Как?! Ов в Париже держит в ручах новое, открытое им вещество, инжому дотоле неязвестное, видит и оскавет его, намеряет в определяет его свойства на авалитических всеах, словом, является сринственным в инре исследователем, имеющим дело с этим веществом как с реальным телом. И вдрут километров от его даборатории, не видевший в глава им километров от его даборатории, не видевший в глава им куривики нового вещества, сомневеется и том, хорошо ин ово очищено, и, не смущаясь, высказывает свои советы, как это седаять».

Д. И. Менделеев оказался прав. Буабодран виял его совету и сообщил научному миру: «И думаю, что иет нужды настанивать на носключительной важности теоретических взгиндов г. Менделеева относительно плотности ковко заменита».

Шведский учений Ф. Нильсои, открывший в 1879 г. сказдый, предсказанный Д. И. Менделеевым как акабор, прислал ему а подарок немного пового металла, а немецкий ученый К. А. Винклер, открывший предсказанный Д. И. Менделеевым германий (вкасилицкум), аосторженно писал: «...периодичность элементов том самым уже не гипотеза, она стала фактом, и жимическоноследование сделало новый, неисчислимо важный шаг а цавстве послания».

В заключение приведем слова Д. И. Менделеева из его от двет «Заметки по поводу открытия галлия», в которой от двет советь Буабодрану: «Ота статья показывает, как мою научную смелость, так и мою уверенность в Периодическом закове. Все оправидлось. Это мое имя.

 Открытие Д. И. Менделеевым Периодического закома и создание Периодической системы. 2. Закои Мозли. 3. Периодической закон в свете учения о строевни агома. 4. Периодическая система Д. И. Менделеева в свете учения о строении атома. 5. Закономерности заменения свойста агомов в нериодах и труппах (гавеных подгруппах). 6. Положение водорода в Периодическої система Д. И. Мен делеема. 7. Запачение Периодического закона и Нериодической системы Д. И. Менделеема.

- 7.
 - Какие предпосыдки послужили основой открытия Пери-
- Жак был открыт Периодический закон?
 - Как изменялась формулировка Периодического закона по мере развития ниуки?
- В чем физический смысл: а) порядкового номера элемента; б) номера периода: а) номера группы?
- Как на основе сведений о строении атома можно объяснять закономерности а изменении свойств элементов по периодам и группам?
- Как соотносятся слова Д. И. Менделеева: «Периодическому закону будущее не грозит разрушением, а тольно развитиа и вдестройки обещаются» с современиям состоянием Периодического эккона и Певлачической системы?
- Почаму водород занимает а Перводической системе двойстванное положевиа?
 - Названия каких из химических элементов а таблице Д. И. Менделеева саизаны с Россией и русскими?
- Этимологическими источниками названий большинства кимических элементов в габиния Д. И. Менделеела послужили: свойства прострых ваществ, образованных элементами, герои греческих мифов, вазвания вебесных тех, географическия названия, ньена великих ученых. Приведите примеры мазланий канку золеметом.
- Приготовьте сообщевие о жизни и деятельности Д. И. Мевделеена.

3 Ионная химическая связь

В Периодической системе Д. И. Менделеева особияком стоят благородные газы. Это уникальные химаческие элементы, так как даже в форме простого вещества оли существуют в виде отдельных атомов, не связанных друг с другом. Некоторые химики до сих пор затурудявлогая ответить на вопрос, как рассмятривать их чястицы в простом веществе: то ли как свободные этомы, то ли как одноатомные молекулы. Алалогично нет однозначного мнения в о том, какой тип кристалической решетного мнения в о том, какой тип кристалической решетки карактерен для простах веществ, образованных этеми залеметнам . По физическия свойствам — это вещева с молекулярными кристаллическим прешетками, а посоставу?. Ведь свиль межмолекулярного ванимодеть вии, удерживающие частицы в кристаллах, действуют межку втомыми.

Почему же агомы благородных газов так самодостаточны? Но основания авлява их положения в Перводической системе вы самы можете вазвать прачиву этото. Все дело в том, что атомы благородных газов имеют
завершенный внешний электронный слой, на котором у этома гелия пяколятся два влектронов, а у атомов
остадьных элементов— по воемь.

Атомы всех других влементов стремятся приобрести жименю такую устойтизую электронную конфигурацию и достигают этого либо в результате присседимения влектронов от других атомов (нак вы, оченадно, внаете, такой процесс в химии называют восстановлением; такой процесс в химии называют восстановлением; уровя другим этомам (процесс окисления). Атомы, присоединивше чужие заектроны, превращаются в отрицательные ионы, или амионы. Атомы, отдавиие своя влектроны, превращаются в положительные ионы, или камионы. Между катноиами и зинонами возинкают чиль электростатического притижения, которые и удерживают их друг около друга, соуществляя тем самым ионирю химическую секзь.



Новная химическая связь — это связь, образующаяся между катионами и анионами за счет их электростетического притяжения.

Так как катионы образуют проимущественно агомы металяю, а вышоны — отлаков о агомы неметаллов, то логион осредать вывод, что этот тяп связи хорактерен для соедине инд, образованных типичными метальями (шелочных и щелочизосмедлыкыми) и типичными неметаллами (галогенами, кислородом). Классическим примером веществ с вонной связью являются галогеналды и оксиды щелочных и пелочизовемельных металлов (рыс. 7).



Рис. 7. Схема образования ионной связи между кальцием и кислородом

Схему образования нонной связи между атомами натрия и хлора можно пред-

$$Na + \dot{C}i : \longrightarrow Na^+ [\dot{C}i :]^-$$

ставить так:

Лва разноименно заряженных нона, связаняых силами электростатического притяжения, взаимолействуют с другими противоположно заряженными новами. В результате образуются кристаллические соединения, которые характе-

ризуются правильным расположением тех частиц (в рассматриваемых выше примерах — конов), из которых они состоят, в строго определенных точках пространства. При соединении этих точек прямыми дивиями образуется пространственный каркас, который называют кристаллической решеткой. Точки, в которых размешены частицы криствлла, называют узлами решетки.

Вещества с ноиным типом связи имеют цомные кристаллические решетки (рис. 8). Такие соединения представляют собой твердые, прочные, нелетучие вещества с высокими температурами плавлеяня. При обычных условиях кристаллы таких веществ электрического тока не проводят, а растворы и расплавы большиястав ионных соединений - прекрасные влектролиты.



Рис. 8. Хлорид натрия — вещество с понвой кристаллической решеткой

Вещества, имеющие иоиные кристаллические решеткн. хрупки. Если попытаться деформировать такую кристаллическую решетку, один из слоев ее будет двигаться относительно другого до тех пор, пока одинаково заряженные ионы не окажутся друг против друга. Эти ноны сразу начнут отталкиваться, н решетка разрушится. Отсюда и хрупкость вонных соединений.

Ионные соединения — это не только бинарные соедияения шелочных и шелочноземельных металлов (рис. 9, а). Это также соединеняя, образованные тремя и более элементами (рис. 9, $\delta - \varepsilon$). Вы без труда сможете перечислить их. Это все соли, а также гидроксиды шелочных и щелочноземельных металлов. И в заключение приведем классификацию исиов по

разным призиакам:

1) по составу различают простые (Na+, Cl-, Ca2+) и сложные (OH-, SO2-, NH4) нояы;

2) по знаки заряда различают положительные ионы. или катионы (Мп+, NH+, Н+), и отрицательные ионы, иля анионы (ОН-, анноны кислотиых остатков).

Все в окружающем мире отяосительно. То же самое можво сказать и об иоиной химической связи. Соединений с иониым типом химической связи весьма ограничеяное количество, но даже в них чисто иониой саязи не наблюдается. Так, иапример, не существуют «чистые» ионы натрия и хлора с зарядами +1 и -1 соответствению. Истиниый заряд этих новов составляет +0.8 и -0.8. Следовательно, даже в соединениях, которые рассматриваются как нонные, в искоторой степени проявляется ковалентный карактер связи.



Рис. 9. Вещества с нонными кристаллическими решетками: с — каменная соль (клорид натрия); б — кальцит (карболат кальция); $\sigma \rightarrow$ медный купорос; $z \rightarrow$ гидроксид натрия

И ваковен, относительной истиной является утверждене о том, что ногима связь — это результат взавимо-действия типичных метеллов с типичными неметеллами. Например, соля аммония, образованенные за счет ионной связи между катнонами аммония и аннонами исполизого остатка (квиример, NH₂Cl, NH₂NO₃), имеющие конную связь, состоят исключительно из веметаль. Вальогично состоят из изонов соли органических освопаций — аминов, например [СН₃NH₃]°СГ, хотя в их составые им металлов.

 Благоропные галы, особенность строении их ятомою.
 Дироцессы восствиовления я окисления,
 Катионы и инновы.
 Новвая кимическии сиязь.
 Схемы образования вещесть с новиой химической связью;
 Кристаллические решети.
 Дироцессы с подаганические премети.
 Помыми кристаллическими решети.
 Сиоными кристалическими решети.
 Сиоными кристалическими решети.
 Сиоными кристалическими решети.

2

- Почему благородные газы раньше относили к нулевой группе Периодической системы? Почему сейчас их отвосят к VIII группе? Какие металлы изэмвают благородными? Почему?
- Подготовьте сообщение ма тему «Инертные или благороднью?».
- Какую химическую связь называют новпой? Каков механизм ее образования? Можно ли говорить о «чистой» повной связя? Почему?
- Ной связи г почему:

 4. Что такое катионы? На какие группы делят катионы?
- Что такое анионы? На какие группы делят аппоны?
 - Почему принято делять иопы на гидратированные и негидратированные? Сказамается ли наличие гидратию бодомки на свойствах попоя? Какую роль сыграля русские химаки Каблуков в Кистиковский в разватия представлений об электролитической диесециалин, с которыми ны энакомились в купер спосновой инколы?

- Что такое кристаллическая решетка? Что такое конная кристаллическая решетка?
- Какими физическими снойствами характеризуются вещества с кониыми кристаллическими решетками?
- Среди яещести, формулы которых: КСІ, AICl₃, ВаО, Fe₂O₃, Fe₂(SO₄)₃, H₂SO₄, C₄H₅ONa, C₆H₆ONa, SiO₂, NH₃, отверделяте соедивения с новными кристаллическими решетками.
- Прыготовьте сообщение о роли поиных соединений в иеживой природе и ижизни человека.

§ 4 Ковалентная химическая связь

Веществ с ионной химической связью немного. Гораздо ободые веществ с кованентвой химической овазью, что легко объяснимо. Ведь мир органических веществ, которых насчитывается более 27 млн соединений, построем превмуществению за счет ковалентийс казым. Одвако и в мире неорганических (минеральных) веществ эта химическая связь встречается докольно часто. В коице концо даже воиную связь можно считать крайним случаем ковалентий полярной химической связы. Следователько, ковалентная связь в мире кимическая в можно ставть в можно связь в мире кимический связь. Кимический связь и пребладающая, главенствующая связь в мире химических вешеств.

Синоиимом понятия «ковалентивя связь» является понятие «атомная связь».

А как образуется эта химическая связь? В случае подпой химической саяма и комы одного элемента отдают свои электроны, атомы других — принимают их, пры этом образуются положительные и отрицательные ирыз, которые за счет электростатических сил образуют иоввое химическое соедивение. А как вейтральвые атомы хрерживаются в одном веществе? Какою механиям образования ковялентной связи? Рассмотрим его на примере молекумы подрород Н₂.

Атомы водорода стремятся быть похожими на атомы благородного газа гелия, ввешлий и единственный эмергетический уровень которого содержит два электрона. Если атом водорода истретится с атомом металла (например, щелочного вли щелочноземельного), то этом металла передает атому водорода электроиы с внешнего энергетического уровня, и... возвикает ионвая химическая связь, образуются гидриды, например;

$$Na^0 + H^0 \longrightarrow Na^+H^-$$
.

(Каков характер кристаллической решетки у этих соединений? Какими физическими свойствами они обладают?)

Другое дело, если встречаются два одинаковых втома водорода. В этом случае проблему авперитення внестнего электровного слоя ати атомы будут решать на паритетных изчалах — просто-напросто объедняят снои электровных сделают их общими, т. е. создадут общую электронную пару. При этом алектронные обдака или осрогатов (очевидио, вы не забыли, что у водорода это 18-орбигали інерекромога, и в пространете между драми двух атомов водорода возиныет некоторая дополнительным электроннам плотность — отрицательный адектроннам плотность — отрицательный адектроннам плотность — отрицательным электроннам плотожность и этом отрицательным электроннам плотность отрицательным электроннам протность отрицательным электроннам плотность отрицательным электроннам протность отрицательным электроннам протность отрицательным электроннам протность отрицательным протность отриц

$$H \cdot + \cdot H \longrightarrow (H \circlearrowleft H)$$
 или $H - H$.

Сближение ядер будет происходить до тех пор, пока силы межъядерного отталкивания не будут уравновещены силами притяжения к общей влектронной плотносте-

Таким образом образуется ковалентная связь во всех двухатомных молекулах простых веществ (одинарная в молекулах галогеноа F_2 , Cl_2 ; тройная в молекулах азота N_3 и др.):

$$\vdots$$
 $\dot{\Box}$ $\dot{\Box}$

Дадим определение повятию «ковалентная химическая связь».



Ковалентная химическая связь — это связь, возникающая между атомами за счет образования общих электронных пар. Аналогичный мехавизм образования ковалентной химической связи наблюдается и между атомами разных элементов, вапример:

$$H \cdot + \cdot \stackrel{\cdot}{C} : \longrightarrow \stackrel{\cdot}{H} \stackrel{\cdot}{C} : \longrightarrow \stackrel{\cdot}{H} \stackrel{\cdot}{C} : \longrightarrow \stackrel{\cdot}{H} \stackrel{\cdot}{C} : \longrightarrow \stackrel{\cdot}{H} : \longrightarrow \stackrel{\cdot}{H} : \longrightarrow \stackrel{\cdot}{C} : \longrightarrow \stackrel{\cdot}{C}$$

Негрудно авмечить, что так же, как и в случае образовавня ковалентей свази между атомами одного заемента, жимическая связь между атомами разных раемента, жимическая связь между атомами разных раеметропри орществляется за счет образования общих алектронных пар. Но все ве так просто. Паритета между атомами в этом случае не будет, так как вачивает промыльться сообса зарактеристики жимических элементов, иззываемая алектроотрицительностью (ЭО).



Электроотрицательностью называют способность атомов химических алементов оттягивать к себе общие электронные пары.

Важнейшие иеметаллы по усилению их ЭО можио расположить в следующий ряд:

$$\underbrace{H \longrightarrow C \longrightarrow S \longrightarrow Br \longrightarrow N \longrightarrow Cl \longrightarrow O \longrightarrow F}_{\text{Электроотринательность исограстает}}$$

Так как разные элементы обладают разкой ЭО, то общая электронная пара оказывается окщений в сторону более электроотрицательного элемента. В результате на атоме такого элемента бразуется частичный отрицательный заряд (его обозначног (б-т)). Соответственно, на атоме менее электроотрицательных электроотрицательного элемента возникнеет такой же частичный, но уже положительный заряд (его обозвачают (б-т)). Оследоватьные оправление за обозвачают отому такую комеленты умень комелентый сняя возвижнет два полюся — отрицательный и положительный. По-тому такую комелентиры оснязь называют голографи. Комелентиро связь мене за обозвачается объементы обозвачается объементы обозвачается объементы объем

В рассмотренных примерах для молекул хлороводорода и метапа связи H—Cl я C—H являются ковалентными полярными:.

$$H^{\delta+} \rightarrow Cl^{\delta-}$$
 $H^{\delta+} \rightarrow Cl^{\delta-}$
 $H^{\delta+} \rightarrow Cl^{\delta-} \leftarrow H^{\delta+}$

Так как ковалентная химическая связь в линейной молекуле. В ней мнеотог да полярна, полярной будет и сама молекула. В ней мнеотог два противоположно зараженных полюса, поэтому такие молекулы изампают диполями. А по молекула метана, неемотря на полярность каждой из связей С—Н, в целом неполярна. Это связа но с тем, что молекула метана имеет тетраодрическое строение и полярность всех связей взакмно компенсируется.

Отсюда следует важный вывод: полярность молекулы зависит от полярности связей и от геометрического строения.

Так, молекулы воды, имеющие угловое строенне, представляют собой диполи.

Молекулы же углекислого газа, нмеющие линейное строение, несмотря на высокую полярность двойной связи С≕20, неполярны

$$0 = C = 0$$

В рассмотренных выше примерах образования копалентябс изам каждый на эгомо предоставия в бощую электронную пару по одкому электрону. Такой механизм образования ковалентию связи навывают обмемными. Однако существует и другой механизм: один ва этомо обладает свободкой электронной парой (се называют неподеленной) и передает ее в общее пользование с другим атомом, у которог имеется снободная (пуставакантная) обыталь. Первый этом называют допором, а второб — акцелиюром. Такой механизм обравания ковалентной связи называют допором порым. Донорно-акцепторный механизм возникновения ковалентной связи рассмотрим на примере образования катиона аммония:

$$\begin{array}{c} H \\ H: N: + \Box H^+ \longrightarrow \begin{bmatrix} H \\ H: N: H \end{bmatrix}^+ \\ \vdots \\ BOLODOUR \\ BOLODOUR \\ SMMOBER \\ SMMOBER \\ SMMOBER \\ \end{array}$$

 H_3N : + $\square H^+ \longrightarrow NH_4^+$

Классифицировать ковалентную связь можно:

 по механизму образования — обменный и донорно-акцепторный;
 по полярности связи — ковалеитные неполярные

и ковалентиые полярные связи;

по кратности — одинарные, двойные и тройные ковалентные связи.

Так как результатом образования комьлентных связой является возникновение молекух, а такве связы преобладает в имическом мире, то огромное количество веществ имеют молекулярное строение. Это почти все органические соединеняя, все газы, подавляющее большиното жидкостей и многие твердые вещества. Однако и газы, имимости при определеным условиях (высоком давлении, имякой температуре) можно перевести в твердое кристалическое состояниям.

Для веществ с ковалентной связью характерны два типа кристаллических решеток — молекулярные и атомные.

В узлах молекулярных кристаллических решеток располатаются молекуль, образованные ав счет прочить ковалентных связей. Между молекулам действуют слаж бые силы межмолекулярного притижения (их явызыты выс слам выс действуют слаж выс действуют слаж выс действуют слам и между слам в теруют соголяния, устанивности в теруют состояния, устанивности в теруют состояния, устанивности в теруют состояния, устанивности в теруют состояния, устанивности в теруют слам выс действуют слам выс действуют слам выс действуют слам выстранических состинения.

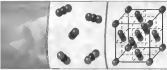


Рис. 10. Угленислый газ — это вещество с молекулярной кристалдической решеткой



Рис. 11. Алмаз — вещество с атомной кристаллической решеткой

За счет ковалентных связей могут быть образованы вещества не только молекулярного, но и атомного строения, т. е. вещества с атомиой кристаллической решеткой, в узлах которой располагаются отдельные атомы.

Алмаз

Корунд

Примером веществ с таким типом кристаллических решеток могут служить все аллотропные модификации УГЛЕВОЛА, и в первую очерель алмаз

шкале тверлости вешеств (она называется шкалой твердости Мооса) оценена самым выкоким значением — 10 (рис. 12). Благодаря высокой тверлости алмаз используют для изготовления буров, сверл, шлифовальных инструментов, стеилорезов, хотя в сознании большинства

Топач (рис. 11). Kratm Необычайная твердость адмаза по Ортоклаз Апатит Флюорит Кальциг Punc Terror Рис. 12. Шкала твердости Мооса





Рис. 13. Алмазы украшают короны: a — большая императорская корона Российской империи; б — корона Британской империи

людей - это камень ювелиров, использующих отшлифованные алмазы - бриллианты (рис. 13).

Другая аллотропиая модификация углерода — графит - несколько противоречит утверждению о том, что вещества с атомной кристаллической решеткой обдадают высокой твердостью. Графит мягкий, так как имеет слоистую структуру (рис. 14). В кристаллической решетке графита атомы углерода, лежащие в одной плоскости, прочно связаны в правильные шестиугольиики. Связи между слоями непрочны, и потому графит мягок. Но, как и адмаз, он тугоплавок. Из графита изготавливают электроды, твердые смазки, стержни для карандашей, замедлители нейтронов в ядерных реакторах.



Рыс. 14. Графит — вещество с этомной кристаллической решеткой графита

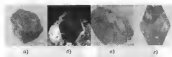


Рис. 15. Разновидности оксида алюминия; a — иаждак; b — рубин; b — корунд; c — сапфир



Рис. 16. Кварц — вещество с атомной кристаллической решеткой

Атомные кристаллические решетки имеют не только простые, но и сложные вещества, напрямер, все равлевидности оксида алюминия (рнс. 15): наждак, корунд, рубин, сапфир. Наиболее распространенное в немняюй природе сосминение с атоммой к ристаллической решеткой — это оксид креминя (IV). Почти чистым оксидом креминя (IV) вязняеся минерал квари (рис. 16).

Ковадентиви клюическав связа. 2. Скемы образования ковпадентной клюнческой связи. 3. Электроотрицательность. 4. Полярявя и непожрвая ковалентные связы. 5. Динол. 6. Поляряють молекул. 7. Обменикий и допорно-въененторный механизскы образования ковалентной хлинческой связи. В. Моторазования ковалентной хлинческой связи. В. Моторазования решетальную и их свюствая ком ком премеры ком пределения кригаларическими решетальну и их свюствая.

- Какую химическую связь называют ковалентной? Какие признаки лежат в основе классификации ковалентной химической связи?
- Что такое электроотрицательность? ковалентная полярная и ковалентная неполярная связи?
- Может ли связь в молекуле вещества быть полярной, в молекула — неполярной? От чего зависит полярность молекулы? Приведите примеры из органической и неорганической кимив.
- 4 Каковы механизмы образования ковалентной связи? Что такое донор? акцептор? Приведите примеры.
- Приведите примеры органических в неорганических веществ с одинариой, двойной и тройной химическими связями.
- 6 Почему ковалентнал связь преобладает в мире квыических выпестя?
 - Что такое молекулирвая кристаллическая решетка? Чем она отличается от иовной? Приведите примеры веществ с молекулярвой кристаллической решеткой.
- 8 Что такое атомная кристаллическая решетка? Чем она отличается от новной и молекулярной кристаллической решеток? Приведите примеры веществ с молекулярной кристаллической решеткой.
- Я Приготовьте сообщение на тему «Истории семи великих камвей Алмазного фоща России». При подготовке его используйте матервалы по исторви и мировой художественвой культуре.
- 10 Откуда пошла поговорка «Тяжела ты, шапка Мономаха»?
 - 1 Сравните императорские короны Британской империи и Российской империи по истории создания, авторству, составу этих государственных симколого. Используйте материялы эники-конедий и справочников.
 - Какие знаки государственного отличия в царской, советской и современной России изготовлены с применением бомалиантов?
- 13 В чем измеряется масса драгоценных камней? Почему эту меру так называют? Для ответа воспользуйтесь дополнительной литературой.



§ 5

Металлическая химическая связь

Атомы мегаллов характеризуются тремя сосбенностья ми, Опи, как правило, миеют Т—З электрова ва внешения эпергетическом уровне, Однако у агомов олова в свинца влаентных электронов счетыре, у сурьмым и внемуты — пить, в у полония — шесть, Почему же эти элементы являются металлами? Оченцию, начинает сказываться графичества металлами? Оченцию, начинает сказываться графичество сосбенность в строении атомов металлов — их сравнительно большое число свободных орбиталей. Так, у атома натрия например, один валентный электром ревсполяется на третьем энергетическом уровне, который имеет делять орбиталей (один э, тот ре и илт ф-орбиталей).

При сближении атомов метадлов их свободные орбитали перекрываются, и валентные электроны получают возможность перемещаться с орбитали одного атомв на свободные и близкие по энергии орбитали соседиих атомов. Атом, от которого «ушел» электрои, превращается при этом в нои. В результате этого в металлическом изделии или кусочке металла формируется сонокупность алектронов, которые непрерывно перемещаются между ионами. При этом, притягиваясь к положительным ионам метадла, электроны вновь превращают их в атомы, затем снова отрываются, превращая в ионы, и так бесконечно. Следовательно, в простых веществах - металлах существует бесконечный процесс превращений *атом 😂 иои», который осуществляют валентные электроны, а частицы, из которых состоят металлы, так и называются атом-нонами. Образование металлической связи условно можно изобразить схемой:

$$M^0 = n\hat{e} \longrightarrow M^{n+}$$

То же самое наблюдается н в металлических сплавах,



Металлической связью называют связь и металлях и солавах, которая осуществляется совекупностью валентных электронов между атомновыми металлов. Металлическая связь неразрынно связака и с особым кристаллическим строением металлов и сплавов — металлической кристаллической решеткой, в узлах которой расположены этом-новы.

Металлическая кристаллическая решетка и металлическая связь определяют все выболее характерные свойства металлов: ковкость, пластичность, электро- и теплопроводность, металлический блеск, способность к образованию сплаков.

Пластичность — важиейшее свойство металлов выражается в их способности деформироваться под выражается в их способности деформироваться под действием механической загрузии. Это важнейшее свойство металлов лежит в основе их обработих давается (ковки, прокатки и др.), вытягивании на металлов проволоки пол явйствием силь.

Пластичность металла объясняется тем, что под внешным воздействием один слом атом-новов в кристалла летко смещнотся, как бы скользят друг относительно другабез разрыва связи между цими. Некоторое представлеще об этом вам может дать простейший опыт-модель. Если между двумя плоскими стеклящыми пластинами поместить несколько капель воды, то зеркальца будут летко скользить друг по другу, а вог разведнить у будет достаточно трудко. В нашем опыте вода играла роль совокупласти валетиных электронов металла.

Наиболее плыстичны золото, серебро и медь. Недаром для своего знаменитого опыта, позволившего создать

планетарную модель атома, 3 Резероря диспользовал именно золого, из которого можно натоговить самую товенькую фольту толщикой всего, 0,003 мм. Такие
же товкие листочки фольти
используют для золочения
изделий, например деренияшом Екстериническом дворданная заново заночечита
Интарная комнат потрасат воображение поступте-



Рис. 17. Фрагмент Янтарной комнаты





Рис. 18. Золотые маски, возраст которых насчитывает не одно тысячелетие

лей сияиием золоченой резьбы и мягким солнечным светом яитаря (рис. 17). Художественые ваделия из золота, изготовление которых основано на его пластичности, дошли до иас через тысячелетия (рис. 18).

Высокан электропроводность мегаллов обусловлена наличием в них совокушности подрижимы электронов, которые под действием электрического подя приобретатот ваправление движение. Лучшими проводыками электрического тока ядалются серебро и медь, немиого уступает на ядоминий. Одвако в большиных стран вее чаще электропроводка наготявливается не из меди, а из более дешевого алюминия. Хуже всего электрический ток проводят марганец, свинец и ртуть, а также польфрам и некоторые другие тутоплавием металодовектрическое сопротивление вольфрама настолько пелико, что оц Зачинает светься при прохождении него него тока, что используют для изготовления интей в ламиах влажданивания (пис. 19).

Теллопроводность металлов также объясняется пысокой подинямностью электроню, которые, станживнясь с колеблющимися в узлах решетки атом-новами металлов, обменизаются с изми энергией. С повышением температуры эти Колебания понов с помощью электронов перадмогся другим ионам, и температура металла быстро выванивается, с Отактическом значения этого свой-

Вольфрам







Рис. 20. Теплопроводность металлов позволяет использовать их дли изготовления посуды

ства вы можете судить по равномериому иагреванию куконной металлической посуды (рис. 20).

Гладиял поверхность металла или металлического изделяя имеет металлический блеск, который влыяется результатом отражения световых дучей. Высокой световой отражательной способвостью обладиот рутуть (се равыше использовали для изготовления знаменитых венециалских зерквы; почему теперь их производство прекратильнуй, оеребор, пальядий и алюминий. Из оследних трех металов изготавливают в пастоящее время зерквала, прожектора и фары (рис. 2)





Рис. 21. Отражающия епособвость зермал (a) и прожекторов (b) обусловлена блеском применяемых при их изготовлении металлов

В порошке металлы теряют блеск, приобретая черную или серую окраску, и только магней и алюмивий сохраняют его. Поэтому из алюминневой пыли изготавливают краску серебрянку.

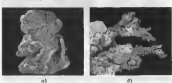


Рис. 22. Самородки: а - меди; б - золота



Рис. 23. Искусственные неметаллические сплавы: 1 — стекло; 2 — керамика; 3 — фарфор; 4 — фалис







Рис. 24, Природные неметалические сплввы: a - rнейс; $\delta - \delta$ азальт; $\sigma - r$ ранит

Большинство металлов имеют серебристо-белый цвет. Золото и медь окрашены соответствению а краско-желтый (черовсный) или краско-желтый (мадвый) цвета. На рисунке 22 представлевы причудливыя самородки маталлов, имеющие соответствующую окраску.

Металлическая кимическая связь и металлическая кристаллическая решетка характерны не только эти чистых металлов, по для их сплавов. Это отличает маталлическая сплавы от других сплавов, как искусственвых (стежля, керамики, фарфора, фавяса (рис. 23), так и природиых (гиейсов, базальтов, гранитов и т. д.) Веметаллических (пис. 24).

Еще в глубокой древности люди завлетили, что металлические сплава обядавато другими, кередко более полезвыми свойствами, чем составляющие их чистые металлы. Например, у первого получениюто человеком сплава — броизы прочность выше, чем у составляющие емеди и олова. Сталь в чудун прочнее чистого железа.

Чистый влюминый — очень мигкий металь, сравнительно вепрочный ва разрыв. Но сплав, сестоящий вз влюминия, магими, маргавца, металь, инсколь, вазываемый до-ралюминием, в 4 раза прочене в симолего-стройни (правываем с поможето провить правыть магиминий правым на правыминий правымет нарадатым» металла металла используют редкометалы металлы металлы правыметы правымет



Рис. 25. Один из самых больших пассажирских самолетов «Ковкорд»—
20 т дюралюминия





Рмс. 26. Скульптуры на броваы: a — Медный всадник; δ — одна на четырех скульптур на Аничковом мосту



Рис. 27. Художественные изделия из чугуна: a — решетка Летвего сада; δ — решетка Александровского сада

Чаще применяют их сплавы. Из чуть более 80 известных металлов созданы десятки тысяч различных сплавов,

Кроме большей прочности сплавы обладают и более высокой коррозионной стойкостью и твердостью, лучшими литейными свойствами, чем чистые металлы, Так, чистая медь очень пло--икаодо в онстил котовлиох нвя бронза имеет прекрасвые литейные качества - из нее отливают художественные изделия, которые требуют тонкой проработки деталей (рис. 26). Чугун сплав железа с углеродом такжа великолепный литейный материал (рис. 27).



Рис, 28, Эйфелеза башня снивол достижений техники XIX в.

Кроме высоких механичесики качеств, сплавам присущи свойства, которых нет у чистых металлов. Например, иержавеющая сталь сплав на оскове железа — даже в агрессивных средку обдадает высокой коррозионной стойкостью и жаропрочнестью.

Начавиваем более 100 лет назад паучно-техническая революция, атроиувшая и промыпленность, и социальную сферу, также тесно связана с производством металлов и сплаво брыс. 28). На сонове вольфрама, молять устойчывые к коррочии, свесутвершые и тутопланике сплаваем вые к коррочии, свесутвершые и тутопланике сплаваем



Рис. 29. Современные сплавы, содержащие вольфрам и рений, — основа космической техники





Рис. 30. Хирургические инструменты (α) и вмилантат, применяемый в стоматологии (δ), изготовлены из сплавов, содержащих таптал и внатину

применение которых значительно расширыло возможности мащимостроения. В дверной и комической технике из сплава вольфрама и рения делают детали, выдерживающие температуру до 3000 °С (рис. 29). В медицерне используют кирургические инструменты и имплантаты из сплавоя тентала и платины (рис. 30).

 Особенности строения атомов металлов. 2. Металалическая свяль. 3. Металлическая вристалическая свристалическа присталическа присталическая металлов: властичности, электро- в теплопроводности, металловский блеск. 5. Металлические сплавы (бровза, чугув, сталь, впоралюмний).

9

- Какими особенностями характеризуется строение атомов
 - металлов?
 Что такое металлическая связь? Что сближает эту хвыическую связь с новной и ковалентной связями?
- 3 Что представляет собой металлическая кристаллическая решетка?
 - Как особенности строения металлов простых веществ сказываются на их физических свойствах?

- Дайте сравнительную карактеристику физических свойств металлов и укажите области их использования,
- 6 Приготоньте сообщение на тему «История возникновения и развития эеркального производства».
 - Какне перноды «века» выделяют в исторыи человеческой дивилизации? Почему их так называют? Как можно назвать современый пернод? Почему?
- 8 Охарактеризуйте художественное значение металлов и сплавон. Приведите примеры.
- Приготовьте сообщения на темы «Краткий очерк мировой истории металлических денег», «Металлические деньги в истории России».
- Приготовьте сообщение на тему «Металлы и сплавы материалы для древних и современных олимпийских насрад».

Водородная химическая связь

Рассмотрением водородной связи мы завершаем наше знакомство с типами химической связи. И это не случайно.

Во-вторых, рассмотрение водородной связи позволит сравнить эту химическую связь с другими типами и тем самым обобщить наши представления о природе химической связи вообше.

В-третьих, это самая значимая на нашей планете химическая связь, ибо она определяет структуру тех соедивений, которые эвляются восителями жизан на Земле, отвечают за хранение и воспроизведение наследственной информация жизых оправизмов.

Все рассмотренные ранее типы химической связи имеют названия, в основу которых положены следующие химические понятия: ионы, атомы, металлы. А водородная связь — специфический термин. связвный с коик-

ретным химическим элементом — водородом. Оченидно, это связано с особенвостью строения атома водорода, имеющего один-единственный вълентный электрон. Участвуя в образовании химической связи, этот электрон обважает крохотисе ядро втома водорода, представляющее собой не что имее. как объяктивненный тимуют.



Химическую связь между атомами водорода одной молекулы (или ее частв) и атомами ванболее электроотрицательных элементов (фтор, кислород, азот) другой молекулы (или ее части) назывьют водоодлюх

Образованием межнолекулярной водородной связи объясняется тот факт, тот даже вещества с небольшмим относительными молекулярными миссами при обычных условиях предоставынот себой индкости [вода спирты метанол, этанол, пропанол, карбоновые кислоты — муравьиная, уксусная) дли легко сжижаемые гами быть доставления пропанол в проставления в пропанол детественными проставить проставить проставить проставить детественными проставить предусменными правитыми укусная для претистивного предусменными править предусменными претистивного предусменными править предусменными претисты предусменными править претисты претисты править претисты править претисты претисты претисты претисты править претисты претист

ак, фтороводород).

Межаним образования водородной связи имеет двойную природу. С одной сторовы, он состоит в электростатическом притяжении атома водорода, имеющего частичный положительный зарад, и атома каспорода (ртора мли асота), имеющего частичный отрицательный зарад, С другой стороны, в образование водородной связи вносит свой вълда и доворно-акценториое вазимодействие между почти свободной орбительно атома водорода и неподеленной заектронной пворй атома кислорода (фтора или азотя). Например, вода ассопцирована в жадкость за счет водородных связей, водинакающих между молекулями-инполями.

$$\dots \overset{\delta +}{H} - \overset{\delta -}{O} \overset{\delta +}{\underset{\delta +}{\dots}} \dots \overset{\delta +}{\overset{\delta +}{H}} - \overset{\delta -}{O} \overset{\delta +}{\underset{\delta +}{\dots}} \dots \overset{\delta +}{\overset{\delta +}{\overset{\delta -}{H}}} - \overset{\delta -}{O} \overset{\delta +}{\underset{\delta +}{\dots}} \dots$$

В жидкой воде образуются водородные связи между множеством молекул. А вот молекулы нарбоновых кислот наиболее устойчивы в виде димеров, также образованых водородными связями:

Алхимическое правило растворения «подобвого в подобвом» объясняется образованием водородной связи между молекулами растворителя и молекулами растворенного вешества.

равыто вещества.
Так, метиловый и этиловый спирты, этиленгликоль и глицерин, уксусная и муравьиная кислоты неограниченно растворяются в воде, например:

Способность некоторых газов, изпример аммиака, за счет образования водородных связей



легко сжижаться (при дазлении 0,9 МПа и комнатвой температуре) и вновь переходить в газообразное состояние с поглощением тецлоты позволяет использовать нх в качестве хладоагентов в промышленных холовиль-



Рас. 31. Промышленвая холодильная установка



Рис. 32. Айоберг не тонет в воде







Рис. 33. Зимияя рыбалка возможна благодаря тому, что и зимой подо льдом кипит жизиь



Рис. 34. Ледяные узоры на стекле

ными фрагментами участков

белковой молекулы (рнс. 35).

водоемы не промерзают зимой до дна, тем самым сохраняя жизнь водным обитателям (рис. 33).

Водородиые связи в немалой степени способствуют образованию кристаллов в виде бесконечного разнообразия снежинок и изморози (рис. 34).

Все рассмотренные выше примеры касались такой разновидности водородной связи, которую называют межмолекулярной водородной саязью. Однако еще более важна в организации структур молекул биополимеров внитримолекилярная водородная связь. Эта связь определяет вторичную структуру белковых молекул. Полипентилная цень закручена в спираль, витки которой удерживаются от раскручивания за счет образования водо-Рис. 35. Вторичиая структуродных связей межлу пертил-

ра молекулы белка создается за счет водородных связый

Булучи очень непрочной, волородная связь в белках может легко разрушаться — белки денатурируют. Такая ленатурация может быть обратимой и необратимой.

Обратимая денатурация белковых молекул имеет сопиальное значение. Так, денатурирующими факторами белков человеческого организма могут служить механические возлействия, которым полвергаются работники дорожных служб, шахтеры, горияки и другие специалисты, использующие нибрирующие инструменты, лействие высоких температур (рабочие горячих цехов - металлурги, стекловары и т. д.), электромагнитное излучение (врачи-рентгенологи, работники АЭС), химическое воздействие (работники химических производств) (рис. 36). Все перечисленные категории работников для компенсации вредного воздействия условий труда на организм пользуются предусмотренными законодательством РФ льготами: сокращенный рабочий день, продол-



Рис. 36. Профессия, связанные с вредным воздействием условий труда на организм человека: I — работники дорожных служб; 2 — метадлурги: 3 — стеклодувы: 4 — работники жимических производств; 5 - врачи-рентгенологи

жительный оплачиваемый отпуск, спецпитание, ранний выход на пенсию, более высокая заработная плата,

Необратимая денатурация белка вам хорощо известна по процессу варки яни или приготовления мяса, рыбы и других белковых продуктов: О том, какие факторы могут привести к разрушению природной структуры белковых молекул, красноречиво расскажут несложные опыты. Если к раствору белка куриного яйца прилить немного этилового спирта или соли тяжелого металла (медного купороса, нитрата свинца (II)), то нетрудио будет заметить выпадение осалка вследствие денатурации белка. Аналогичным действием обладает никотин. Может быть, эти опыты помогут вам понять, как губительиы такие вредные привычки, как курение и употреблеине спиртного.

Водородиая связь играет важиейщую роль в организации структуры и функционирования таких природных биополимеров, как нуклеиновые кислоты.

Так, двойная спираль (рис. 37) лезоксирибонукленновой кислоты — ДНК (из курса органической химии вспомните, из чего она состоит) - построена в полном соответствии с принципом комплементарности, или дополиительности. Он заключается в том, что напротнв аденинового нуклеотида (А) одной полинуклеотидной цепн всегда располагается не любой, а только тиминовый нуклеотид (Т), а напротив гуанинового нуклеотила (Г) -

обязательно цитозиновый нуклеотид (Ц) (рис. 38). Все дело в том, что между этими нуклеотидами возникают водородные связи: между А и Т - две водородные связн. между Ц и Г - три. Аналогичную родь игра-

ют водородные связи и в процессе передачи наслелственной информации. Так, при самоудвоении ЛНК (этот процесс, как вы помните. называют репликацией) водородные связи разрываются, полинуклеотидные цени



Рис. 37. Участок двойной спирали ЛНК

раскручиваются и расходятся. Каждая цень служит матовпей лля образования на ней комплементарной цепи за счет возниквовения новых водородных связей. Таким образом, после репликации образуются две дочерние молекулы ЛНК, в каждой из которых одна спираль была взята из родительской ДНК, а вторая (комплементарная) спираль синтезирована заново (см. рис. 38).

Не менее важиы водородные связи и в процессе траискрипции, т. е. переписывания информации о составе синтезируемого впослелствии белка на полинуклеотилную цень иРНК. Аналогична роль водородиых связей и в трансляции,

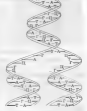


Рис. 38. Схема репликации ДИК. Верхияя часть спирали - старая ДНК, две новые молекулы

т. е. перелаче информации о последовательности амииокислот в белковой молекуле в рибосомы, где происходит ее сборка.

1. Водородная химическая связь. 2. Механизм образования водородяой связи. 3. Межмолекулярная и внутримолекулярнав водородная связь. 4. Водоволная связь в белках и нукленновых кислотах.

- Что такое водородная связь? Какую точку зрения -- физиков или химиков — вы разделяете по вопросу ее при-
- Каков механизм образования водородной связи? Какие виды водородной связи вы зваете?
 - Какими особыми свойствами обладают вещества с межмолекулярной волородной связью?

- Какую роль пграет межмолекулярная водородная связь в природе?
- Какую роль играет внутрямолекулярная водородная связь в организации нативной (природкой) структуры биополименов — белков и ичкленновых каслот?
- Какую роль играет внутримолекулярная водородная связь в хранении и передаче наследственной информация? Пра ответе используйте внания по курсу общей биологии, а также консультация, учителей биологии и химпор.
- В чем, по-вашему, состоит социальная роль водородных связей? Ответ иллюстрируйте примерами.
- Приготовьте сообщение об открытии структуры ДНК лвуреатами Нобелевской премии Дж. Уотсоном и Ф. Криком.
- Приготовьте сообщение о химической природе вегативных последствий для организма человека куревня и употребления алкоголя.
- На примере водородных связей поквжите незыблемость философекого постулата об отвосительности истивы.

§ 7 Полимеры

Знакомясь с внутримолекулярной волородной связью, мы рассмотрели такие биологически активные природные соединения, как белки и пуклениовые кислоты, которые представляют собой биополимеры. В сознани и лобого чаловека, аявлющего соговы химии, понятие выпомер» ассоцицуется с чем-то необыкновенно большим, куриным. В действительности это так и есть.



Полимерами называют вещества, молекулы которых состоят из множества повторяющихся структурных звеньев, соединенных между собой хими ческими связями.

Помимо белков и нукленновых кислот, к биополимерам, т. е. природным полимерам, относятся знакомые вам полисахариды — крахмал, целлюлоза, гликоген, хитин и др. (рис. 39).



Ржс. 39. Биополимеры: a — крахмал в клубнях картофеля; δ — гликоген — в клетках печени; ϵ — хетия в панциях ракообразных

Кроме природных полимеров, из курса органической химни вам знакомы также нскусственные и сиитетические полимеры.

Повторим и обобщим материал о наиболее важных группах известных вам полимеров.

Органические полимеры

Наиболее важные органические полимеры: пластмассы и волокна.



Пластмассы — это конструкционные материалы, содержащие полямер и способные при иагревании приобретать заданную форму и сохранять ее после охлаждения.

Как правило, пластмасса — это смесь нескольких веществ, а полимер — это лишь одно из них, но самое важвое. Он снязывает все компоненты пластмассы в сдиное целое. Поэтому полимер навывают сивлующим. Первые пластмассы, как мы уже подчеркивали, были искусственными полимерями, а затем в качестве связующих стали применять и синтетические полимеры: фенолоформавльегициные смолы, полизающим и т. д.

Понятно, что превращать в готовые наделия удобно те пластмассы, которые обратимо твердеют и размяг-

чаются. Такие пластимесы называют термопластиями иля термопластичными полимерами. К таким пластимесем относитей полизутален, полистирол, поливиния дороди полизинды. Если же в процессе формования наделия происходит спивка макромолекуя и полимер, твердея, приобретает пространетвенную структуру, то в ваякотекурее состояние такой полимер вернуть непьзя. Такие пластивссы называют термореактиопластия им или термореактионными полимерами (ввеример, феволоформальдегидные, карбамидные в полизбирные).

Кроме связующего (подимера) в пластиваем часто виодят развые добавки: наполнители, красители, а таков вещества, повышлающие механические свойства, термостойкость и устойкивость к старевные. Наполнятели, краситолько звачительно удешевдног пластиассы, но и прыдают им многие специфические свойства. Так, длястиассы с наполнителем в виде аливаем в карборуидовой пыли — это абразвы, т. с. плифовальный материал Пирокому применению пластиасс способствует их нимаястоимость, легкость переработик. По свойствам пласмаем часто не уступают металлям и сплавам, а иногда даже плевосходят их.



Рис. 40. Области применения пластмасс

Основные потребители пластмасс — строительная индустрия, машилостроение, электротехника, траиспорт, производство упаковочных матерналов, товаров народного потребления (рис. 40).

Поиятие «пластмассы» современными школьниками очень часто воспринимается как категория химическая. как нечто придуманиое и синтезированное изобретателями-химиками. Однако миогие полимеры встречаются в природе и не в форме брощенных человеком и загрязняющих ее отработанных изделий, а как ватуральные вешества, сивтезировавные растительными и животными оргвиизмами. Так, растущее в Малой Азии дерево Liuamber orientalis выпеляет пахучую смолу, называемую стираксом, которую еще 3000 дет назад древние египтяне использовали при бальзамировании умерших (рис. 41). Стиракс, так же как «драконова кровь», выделяемая малайской пальмой ротангом, представляет собой ие что иное, как полистирол, Жук Abax ater в случае опасности выстредивает в атакующего жидкостью, состоящей в основиом из мономерного метидметакрилата

который, полимеризуясь на теле врага, делает его неподвижным.

Основные полимеры и области применения наготоаленных на их основе пластмасс приведены в таблипе 2.



Рис. 41. Древние египтине использовали природные полимеры для бальзамирования

Название полимера	Структурное звено	Применение
Полиэтилен	—СH ₂ —СН ₂ —	Упаковочные пленки, бутылки, оболочки кабелей
Полипропилен	-CH ₂ -CH-	Детали автомобилей, трубы
Полистирол	—сн ₂ —сн— С ₆ н ₆	Мензурки, корпуса телевизороа, игрушки
Поливинилхлорид	—СН ₂ —СН—	Трубы, искусственная кожа, козяйственные сумки
Полиметилметакрилат	—СH ₂ —С	Органическое стекло для светильников, пулемепробиваемых окоп, пиприцеа
Политетрафторэтилеи	CF ₂ CF ₂	Тефлоновые покрытия посуды, электроизоляция

Подиэтилентерефталат	-0-(CH ₂) ₂ -0-C0-C ₆ H ₄ -C0-	Волокка, бутылки
Полиамид	-NH-(CH ₂) ₅ -CO-	Волокиа
	Термореактопласты	
Полиуретан	-R-NH-COO-R-OOC-NH-	Детали аатомобилей, подошаы для обужи, эластомеры, аолокиа, пенопласты
Силиконы		Эластомеры, имплантаты, водоотталкивающие покрытия
Ненасыщенные полиэфиры	−OCH2CH2OCOCH=CHCO	Цистерны, корпуса лодок
Фенолоформальдегидные смолы	OH —CH ₂ —	Электроизоляторы, рукоятки ножей



Волокна



Волокна — это полимеры линейного строення, которые пригодны для изготовления текстильных материалон (нитей, жгутон, тканей).

Природные волокна по происхождению делят на растительные, животные и минеральные.

Воложна растительного происхождения (рис. 42) можно подразделить:

 иа волокна, формирующиеся на поверхности семян (хдопок);
 иа волокиа стеблей растений — дубявые волокна

(лен, джут, пенька);

 иа волокна оболочек плодов (копра орехов кокосовой пальмы).

Наиболее важное волокио растительного происхождеция — хлошковое, обладающее хорошими механическыми свойствами, износоустойчивостью, термостабильностью, гигроскопичностью. Его применяют в производстве различных тивней и трикотажа, щейных виток, ваты.

Лен применяют для изготовления бельевых, платьевых и декоративных тканей. Лубяные волокна используют в производстве тканей, из которых изготавливают тару (мещки), канатов, веревок.

К волокнам животного происхождения (рис. 43) относят натуральные шерсть и шелк.



Рис. 42. Волокна растительного происхождения: a — хлопок; δ — лен; δ — копра орехов кокосовой пальмы





Рис. 43. Шелк (a) и шерсть (б) — это волоква животиого происхождения

Натуральная шерсть характеризуется иевысокой прочностью, большой эластичностью. Применяют ее для изготовления тканей бытового и технического назначения, трикотижа, вадяльно-войлочных изделий.

Натуральный шелк вырабатывают миогочисленные гуссивцы и тауки. Самый известный шелк выделяют шелковичные черви Bombix mori.

Квтайцам шелк был известен более чем за две с половиной тысячи лет до и. з. Секрет его изготовления охранялся государством, пока в 556 г. н. з. монахи из Европы не вывезли контрабандой из Китая яйца шелковичых червей, сприятав их в полые тросги.

Натуральный шелк — это очень дорогое волокио, иапример в Япоиии шелковое кимоно стоит около 30 000 долларов.

Единицей измеренция шедка служит мумми. Слово это не имеет цичето общего с стинстекции муммями. Опо происходит от ппопского «моммо». Мумме — это единипы масск (3.7 ст), соотвессная с одини жвардатвым метром ткани фебричного производства. Один квардатыми метр большинства сортов пенка всет 16—22 муми, однако некоторые китайские сорта весят только 4—8 мумми.



Рис. 44. Вискозное (a) н ацетатное (b) — это иснусственные воложна, их получают путем их химической модификации природелых органических подимеров



Рис. 45. Капрон (a) и лавсан (б) — это синтетические волокна. Сырьем для их получения являются, вапример, продукты переработки рефти

Химические волокиа получают, как вы уже знаете, зрастворов или расилавов волокнообразующих полимеров. Их подразделяют на следующие группы:

• искусственные (вискозное, ацетатное и др.), которые получают из природных полимеров или продуктов их переработки, главным образом из целлюлозы и ее эфиров (рис. 44);

 синтетические (капрои, давсан, знант, найлон), которые получают из синтетических полимеров (рис. 45).

Неорганические полимеры

Рассмотрим еще одну группу полимеров, которые в созвании школьников редко связываются с этим понятием. Это неорганические полимеры,

Неорганическое природное волокно асбест мы уже упомянули. Другой неорганический полимер — сем пластаческую — нетрудно получить из кристаллической серы, выливая ее расплав в холодкую воду. В результе получается резиноподобное вещество, строение которого можно отобразить так:

Структурным звеном в этом полимере являются атомы серы.

Другие неорганические полимеры, имеющие атомную структуру, — это все аллотропные видоизменения углерода (рис. 46), селен и теллур цепочечного строения,



Рис. 46. Неорганические полимеры, имеющие атомную структуру: a — графит; δ — влмаз; ϵ — фуллерен



Рис. 47. Солнечная батарея изготовлена из кристаллического кремния

красный фосфор, кристалинческий кремний. Последний обладает полупроводниковыми свойствами и используется для изготовления солнечных бэтарей (рис. 47).

Мы привели примеры простых веществ, имеющих полимерную атомную структуру. Еще более разпообразым атомные структуры у полимеров — сложных веществ. Это, мапример, оксия кременя (IV):

Разновидностями этого полимера, который образует основную массу литосферы, являются кварц, кремнезем, горный хрусталь, агат (рис. 48).

Не менее распространев и такой важный для литосферы полимер, как оксид алюминия. Чвще всего оба эти полимера образуют минералы, имеющие общее название альмосиликаты. К ним относятся, например, белая тиние (каопил), полевые щиаты, слод (онс. 49).

Почти все минералы и гориме породы представляют собой природные полимеры.



Рис. 48. Природные формы оксида кремния (IV): a — кварц; δ — кремнезем; ϵ — горный хрусталь; ϵ — агат







Рис. 49, Алюмосиликаты: a — каодин: δ — полевой шпат; ϵ — слюда

Среди неорганических полимеров встречаются и волокив.

К жинеральным волокам (рис. 50, а) относят асбест, падвам цавествый на Руси под нававинем «горый лен». Из него на предприятиях ходяния «Каменного пояса» (так нередко пазывам Уральские горы) промышенника к предпринникателя П. Н. Демидова изготвътнавли нестораемо еблье, которое от от квичестве вколически презектов другл знатимм людим, в том числе и императрице Екатерине Великой.

Асбест в напи дни используют для производства тепло- и огнезащитных химически стойких и других технических изделий и ткалей (рис. $50, \delta$).

На ятом материале вы смогля убедиться, что кимия полимеров — это универсальная химическая киеториям в ее понятия: «мономер», «полимер», «структурное звено», «степень полимериалин» (еполюмите, что это такое) одинакою применим как в органической химин, так на неоогамической.



Рис. 50. Минеральное волокно — асбест (a) и изделия из него (б)

 Полимеры.
 Классификация
полимеров по происхождению (бюлодимеры, искусственные и синтегические полимеры) в по отношению к нагреванно (термонлаеты и терморасты).
 Применение пластиясь.
 Прирожные положна (животные, распускательные и инительные), кимические волокия (искусственные и синтегические). Т. Неоргавические полимеры.

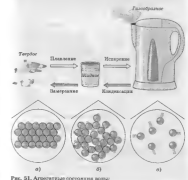
,

- Что такое полимер, мономер, структурное звено, степень полимерезации? При ответе используйте значия, полученные из курса органической химии.
- Какне биополимеры вы знаете? Охарактеризуйте их с использованием понитий, перечисленных в пераом вопросе.
 Вспомните из курса органической химии особенности стро-
- ении, свойста н применения крахмала и целлюлозы. Сравиите их.
- Что такое пластмассы? На какие группы их делит: а) по отношению к нагреванию: б) по происхождению?
- Вспомните, что такое полимернаации и поликовденсации. Сраввите их. Приведите примеры. При ответе на этот копрос используйте знания как по органической химии, так и по общей биологии.
- Что такое волокна? На какие группы их делят? Приведите примеры в расскажите о значении конкретных представитедей каждой группы.
- Запишите уравиение реакции полимеризации авщества, выделяемого тропическим жуком в случае опасности.
- В Приготовьте сообщение на тему «Синтетические полимерные материалы и их роль а современной технике».
- Приготовьте сообщение по материалам таблицы, приведенной в параграфе, о роли термопластов и термореактопластов в жизви совремевного общества.
- Какие пеорганические полимеры вам известны? Что общего в их строения? Какую роль они играют в неживой природе?

§ 8 Газообразные вещества

Большниетво веществ и зависимости от условай могут находиться в одном на трех фазовых, ами агрегативо, состоящий: газообразном, жидком или твердом. Например, вода встречается в трех агрегативых состоящих (риб. 51): жидкая, твердая (лед) и газообразная (водяной цар).

В газовой фазе расстояние между атомами или молекулами во миого раз превыпает размеры самих частиц. При атмосферном давлении объем сосуда в сотни тысяч



а — твердое; б — жидкое; в — газообразное

раз больше собственного объема молекул газа, поэтому для газов выполияется закон Авогадро:



в равных объемах различных газов при одиваконых услониях содержится одинаконое число молекул.

Из этого закона вытекает важное следствие: 1 моль любого газа при нормальных условиях (760 мм рт. ст. в 0 °C) занимает объем 22,4 л. Этот объем, как вы завете, называют моляркым объемом газов ($V_{\rm M}=22,4$ л/моль).

Слабые силы притяжения молекул газа не могут удержать их друг около друга, поэтому газы яе имеют собетвенной формы и объема, а занимают весь объем сосуда, в котором нахолятся.

Газы легко сжимаются. При этом наменяется межмолекуляриое расстояние.

Благодаря большому расстоянию между молекулами любые газы смешиваются друг с другом в любых соотвошениях. Важнейшими природными смеся ми газов являются воздух и природный газ.

Состав воздуха в настонищее времи относительно постоянен, он складывался миллионы лет благодаря фотсинтезу, осуществляемому растеинями. Историю возмикновения и развития атмосферы Земли можно представить в виде схемы (рис. 52).

В отличие от воздуха, состав другой есгественной смеси, сформировавшейся в иедрах Земли, — природного газа зависит от месторождения. Тем не менее основу его составляют предельные углеводороды: метан и его гомологи (этап. поопав и бутав).

Мудрак природа разместила эти газовые смеси на планете относителько компрование друг от друга. Если же произобдее их перемешивание, это может закончиться катастрофой, что нередко проексодит при несобиодении правил техники безопасности в шахтах, рудниках, моситах нефте. и тазодобътия, да и проето в бытовых услових. Поэтому при опущении малейшего запаха «теаза» необходимо проветрить помещение, не выключать электоприборы, избегать дюбого отпа и немедленно обратиться а тазовую службу города.

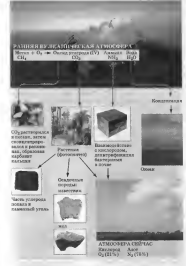


Рис. 52. История возникновения и развития атмосферы Земли

Природный газ — это не только дешевое, экологически чистое, энергетически и экономически выгодное топливо, но также и ценное химическое сырье. Один из продуктов переработки природного газа — это волорол.

Водород II, — это самый легкий газ, который используют для производства выманая, хлороводородь, получения маргарина, водородной резки и сварки металлов, в качестве тоглина для двитемей комических коменской сиск чистов автомобильное толика од водород — это перспективкое экологически чистое автомобильное толика».

В лаборатории водород получают чаще асего а аппарате Киппа (рис. 54) азанмодействием цинка с соляной кислогой:

$$Z_n + 2HCl = Z_nCl_2 + H_2 \uparrow$$
.

Так как аодород самый легкий из газоа, его собирают а перевернутый вверх дном сосул. Определяют чистоту аодорода по характерному закух арывьа его пебольшого количества. Этот эффект может быть разнымт глухой хлюцок, есля а сосуде выходился чистый водород, и характерикій «лающий» звук, если водород содержал примесь аодухас (дис. 55).

месь асодуха (рис. 59).

Смесь даух объемов водорода и одного объема кислорода называют гремучим газом, так как она при поджигании ворывается.



Рыс. 53. Водород — топливо для космических кораблей



Рис. 54. Аппарат Киппа

Кислород О₂, как вы уже вняете, составляет 21% атмосферы. Кроме кислорода, в верхних слоях атмосферы содержится вллотронное андовименение кислорода — оло О₂. Атмосферный свои интенсивно поглощает ультафивляетовые лучи. Таким образом, созповый слой ващигщает жизын на Земле от их губительного водлействия. Вместе с тем итмосфера пропускает инфракрасное вллучение Солица. Атмосфера, благодара содержащемуся а пей озопу, углекислому газу на одиному пару, малопромищаема для инфракрасного излучения Земли. Если бы эти газы не содержались в атмосфере, Земля превратилась бы в бежмизиеный пар. средият втемпература на повержиюсти которого была бы — 23 °C, а то аремя как фактически ода варам + 14 °C.

Тамеских ома развач тта, от с. Соства втиносферы может ваменяться в результате витропоченного (вызванного деятельностью человека на природу) загразвения. Например, оксида серы и ваота образуют в атмосфере азотную и серную кислоты, которые выпадают в анде кислотином: дождей в вызывают гибель растений и жикотизм (рис. 56), Они изкосят большой доел дохитектуотым и скульптуотым памятинам



Рис. 55. Проверка водорода на чистоту



Рис. 56. Погибший от кислотных дождей



Рис. 57. Разрушенные кислотными дождями скульптуры

(рис. 57), разрушают металлические крыши и конструкции — мосты и опоры.

Искусственное загрязнение окружающей среды оказавляет косвение воздействие на ятмосферу, клюеняя се свойства. Так, в результате учеличивающегося сънгання толина в и уменьшения площалей, завитых растветельностью, фотосинтетическое восстановление кислорода вз утлекислого газа в настоящее время уменьшилось на 30% за последние 10 тыс. лет. Ежегодная убыль кислорода составляет 31,62 мард т. Если учесть, что в атмосфере составляет 31,62 мард т. Если учесть, что в атмосфере содержитея 1200 тран т кислорода, то его количество в атмосфере за год уменьшается на 0,025%. Казалось бы, это меняюто, ко, очевидно, в копце копцов может встать воп-

рос о введении ограничений на потребление кислорода. Накопление в атмосфере углекислого газа и других вепиств в атмосфере — причния парникового эффекта.



Парниковый эффект — нагревание внутренних слоев атмосферы Земли, обусловленное прозрачностью атмосферы для основной части налучения Солнца и поглощением атмосферой части теплового клаучения поверхности планеты, нагретой Солнием.

Рассмотрим это явление. Максимальная концентрация озона в атмосфере наблюдается на высоте 20—25 км. Известио, что озон поглошает ультрафиолетовые дучи. При этом он сильно разогревается и препятствует потере тепла ниженим слоями атмосферы. Помимо этого, вози, как и утлекиелый таз, поглощает нафракрасное малучение Земли. Следовительно, озон не только спасает все килое на Земле от ультрафиолетовых лучей, но вместе с утлежислым газом итвает вакимую отол в тепловом бадансе атмосферы Земли.

Парынковый эффект приводит к глобалькому потеплению климата. Чтобы повять, как ово возиккает, вспоминте, как нагревается автомобяль извутри, когда оп стоит с закрытыми окажай на солине. Солиечный когда от произведения с поставления с подагом и порутики предметами с алона. При этом светома зверти препращается в тепловую, которую предметы отражают в виде инфракрасного кажучения. В отличие от свето сется внутри ветомобиль, ав счет этото повышается тепера визметами с повышается тесто и произомет термии «прикисовый эффект».

Атмосфера — это не только среда, в которой мы живем. Воздух атмосферы служит основным источником получения кислорода в промышленности. Области применения кислорода можно охарактеризовать двумя словями — дыхавие (рис. 58) к горевнее (рис. 59).



Рис. 58. Кислород необходим для дыхания



Рис. 59. Кислород поддерживает горение

В лаборагории кислород получают разложением перманганата калия (рис. 60) или пероксида аодорода (рис. 61):

$$\begin{split} 2 \text{KMnO}_4 &= \text{K}_2 \text{MnO}_4 + \text{MnO}_2 + \text{O}_2 \uparrow, \\ 2 \text{H}_2 \text{O}_2 &= 2 \text{H}_2 \text{O} + \text{O}_2 \uparrow. \end{split}$$



Рис. 60. Получение кислорода а лаборатории разложением перманганата калия и собирание его методом вытескения возпуха



Рис. 61. Получение кислорода в лаборатории разложением пероксида водорода и собирание его методом вытеспеции воды



Рис. 62. Применение угленислого газа: 1 — тушение пожаров; 2 — хранение мороженого; 3 — производство шилучих напиток: 4 — создание спецьфентов на сцеже

Собирают кислород а сосуд методом аытеснения аоздуха (см. рис. 60), так как он вемвого тяжелее воздуха, или методом вытеснения аоды (см. рис. 61), так как ои и ией малорастворим.

Распознают кислород по пспыхиаанию анесениой а пробирку с этим газом тлеющей лучинки.

Углекиелый газ CO₂ широко примевяют для изгоговления шипучих напитков, тушения пожаров и получения есухого льда», который используют для охлаждения и хранения продукгов питания, а пераую очередь моложемого (пис. 62).

В промыпленности углекислый газ получают обжягом навестияка:

В лаборатории оксид углерода (IV) получают дейстаием соляной кислоты на мрамор:

$$\begin{aligned} &\operatorname{CaCO_2} + 2\operatorname{HCl} = \\ &= \operatorname{CaCl_2} + \operatorname{H_2O} + \operatorname{CO_2} \uparrow. \end{aligned}$$

Собирают углекислый газ в сосуд методом аытеснения воздуха, так как оксид углерода (IV) почти в 1,5 раза тяжелее его (рис. 63).



Рис. 63. Углекислый газ собирают в сосуд методом вытеснения возгуха



Рис. 64. Способы распознавания углекислого газа: а — тлеющей лучинкой; б — известковой водой

Распозиают углекислый газ или с помощью горящей лучинки, которая гаснет в его атмосфере (углекислый газ ие поддерживает горение) (рис. 64, а), или по помутневию известковой вопы (рис. 64, а):

Из воздуха получают не только кислород, но и азот, который вместе с водородом служит сырьем для получения ценного газообразвого продукта — ажмиака NH₅:

$$8H_0 + N_0 \stackrel{\text{Fe, } t, p}{\longleftrightarrow} 2NH_0$$

В лаборатории аммиак получают взаимодействием щелочей с солями аммония (рис. 65);



Рис. 65. Лабораторный способ получения аммияка



Амміак легче воздуха, поотому его собірного методом вытеснения воздуха в перевернутый вверх дном сосуд. Распознают амміник тремя способами: а) по запаху; б) по заменению окрасим вляжной ликмусовой бумежки (є красного цеста в синцій), в) по польженню для по западиний палочки, смоченной годнной кислотом (пис. 66).



Природный газ служит сырьем для получения ценных газообразных органических соединений, например этилена. Этилен (C₂H₄, или CH₂—CH₂) применяют для полу-

Разоорованых органических соединения, папример этимен Этилен (С₂Н₄, или СН₂—СН₂) применяют для получевия других органических соедивений (рис. 67). В промышлен вости этилен получают дегидрированием этана:

$$\mathbf{CH_3-\!CH_3} \xrightarrow{\mathtt{Kat...} \ \sharp} \mathbf{CH_2-\!CH_2} + \mathbf{H_2}.$$



Рис. 67. Применение этилсия: 1 - в овощехранилищах для ускорения созревания плодов; 2 - 6 - в роизводство органических соединений (полиэтиленя 2, растворителей 3, уксусной кислоты 4, спиртов 5, 6)



Рис. 68. Лабораториме способы получевил этилема: $a \longrightarrow \text{деполимеризация}$ полиэтилема: $\delta \longrightarrow \text{каталятическая}$ депультация этилового спира

В лаборатории этилен получают двумя способами: депомиверизацией полиэтилена (рис. 68, д) или каталитической дегидратацией этилового спирта (рис. 68, б). В В качестве катализатора используют белую глину или чистый оксид алюминия:

$$(-CH_2-CH_2-)_n \xrightarrow{\ell} nCH_2=CH_2,$$

 $C_2H_5OH \xrightarrow{Kar_n \ell} C_2H_4 + H_2O.$

Распознают этилен по обесцвечиванию подкисленного раствора перманганата калия или бромной воды (рис. 69).



Рис. 69. Распознавание этилена с использованием; а — распора перманганата калия; б — бромной воды

 Агрегатные состоявия меществ (гызообразию, жидкое и твердое). 2. Закон Авогадро. 3. Молярный объем газов. 4. Съобетла газом 5. Воздух и природпай газ — природные газообравные смеси. 6. Водрорл. 7. Кыслород и озов. В. Кислотные дожди. 9. Пырвиковый эффект. 10. Углеквелый газ. 11. Амункат. 12. Этилем.

......

- 1 Кание агрегатные состояния вещества вы знаете?
- Сформулируйте закон Авогадро и следствие из него.
- Рассчитайте массу оксида азота (IV), который при вормальных условиях занимает объем 67,2 л.
- Найдите объем, который занимают (при в. у.) 32 г оксида серы (IV).
- Назоанте, какие еще газоаые законы вам известам из курса физиин.
- Сформулируйте закон Менделеева Клапейрона. Придумайте задачу на его применение м решите ее.
- Чем отличается газообразное состояние вещества от твердо-
- го и жидкого?

 Как сформировалась атмосфера Земли? Какоа ве сос-
- (9 Как деительность человека (антропогенный фактор) алияет
- па атмосферу? Как мянимизировать это влияние?

 10 Приготовьте сообщение на тему «Озоновый щит плане-
- ты».

 11 Как получеть, собрать и распозвать; в) водород; б) кисло-
- Как получить, собрать и распознать: п) водород: 0) род; п) углекислый газ; г) аммиак; д) этилен?
- Как получают в промышлеаности: а) водород; б) кислород; в) углекислый газ; г) аммиак; д) этилея? Назолите области их применения.
 Полутотовъте сообщение ва тему «Парихковый эффект а ат-
- мосфере Земли и его возможаме последствия».
- Предложите проблематику международной конфереации, посъященной сотрудамчеству по защите атмосферы.

§ 9 Жидкие вещества

Жидлое состояние вещества характеризуется тем, что молекулы ето находятся непосредствения друг водые друга, поэтому при попытке наменить объем жидкости даже на малую величилу начинается деформация самих молекул, поэтому жидкости малоскизмены. Ови текучи, т. е. не имеют своей формы, а принимают форму сосуда, в котором находится. Если же жидкость поместить в условия невесомости, то она примет форму шара или круглой капли (рис. 70).

Самое важное и уникальное вещество на нашей планете — это вода.

Жизиь зародилась в воде. Жизотиме, растения, человек состоят на 70-80% из воды. Потеряв 50% своей массы в результате голодавия, человек еще может остаться в живых. Но потеря 15-20% массы тела в результате обезомунавиям смертельня.

Все реакции обмена веществ в организме человека, и в первую очередь реакции гидролиза, протекают или с участием воды, или в водной среде.

Вода — не только условие жизни индивидуального организма. Без нее было бы невозможно существование биосферы, т. с. жизни на Земле вообще, поскольку круговорот веществ и зиергии в биосфере возможен только с участием воды.

Круговорот воды в природе осуществляется непрерывно (рис. 71). С поверхности Мирового океана ежегодно



Рис. 70. Капля жидкости имеет форму шара

Испаряющаяся вода, конденсируясь, образует облака и в виде осадков выпадает на землю. Эти осадки поглощаются почвой, и в резуль-



Рис. 71. Круговорот воды в природе

тате подземного и поверхностиого стока воды вновь возвращаются в моря и океаны,

Круговорот воды — это хорошо отретулированный механизм, который беспрерывно «качает» воду из океана на материки и обратно, при этом вода очищается.

Водиле ресурсы Земли составляет солевая и пресная вода. Причем 97,2% от общего запаса (1345 млн ки³) приходится на воды Мирового океена. На долю пресной воды остается 2,8%, но если исключить полярные делики, пока еще ведоступные для использованта, сузы, приходится констатировать, что практически приходится использовать динь 0,3% водимя ресурсов:

Теорегически можно считать водиме ресурсы неисчершевыми, если привить, что при их рациональном использовании оди непрерывно възобновляются в процесе круговорога. Вместе с тем потребление воды учестичность са, так нак она служит одим на гдавных видов сърък дал промышленности. Ее в отромых комичествах используют в качестве техновосителя и теряют в процесее охлаждения и подогрева. В металдургия для выплавия 1 г чло дения и подогрева. В металдургия для выплавия 1 г чло дучения 1 г межни — 500 г. 1 г инжем. — 4000 г мовы.

Одним из главных потребителей воды является пронзволство синтетических материалон. Для получения 1 т синтетического каучука требуется 2100 т воды, давсана -4200 т. капрона — 5600 т. бумаги — 250 т. Для изготовления автомобиля нужно 246 т воды, а для запуска межконтинентальной баллистической ракеты — почти 190 000 т.

Еще больше расходуется ноды и сельском хозяйстве на нужды животнонодства и растениенодства.

Потребность в питьевой воле жителя крупного города составляет около 8 л в сутки, а на все сферы жизнедеятельности ежедневно расходуется 175 д воды (рис. 72). Запасы пресиой воды в зонах интенсинной хозяйст-

венной деятельности и проживания большинства людей становятся недостаточными, поэтому уже сейчас необходимо думать о ее сбережении.

Для потребителя важна такая характеристика воды, которую называют жесткостью,



в туалете

Рис. 72. Потребление воды в быту на различные нужды



Жесткой называют воду, содержащую новы кальция и магния.

Содержание этих катионон и воде обусловливают растворимые соединения кальция и магния, например соли (хлориды, нитраты, сульфаты).

В жесткой воде мыло не мылится, при стирке белья понышается расход моющих средств, а нолосы при мытье секутся. Все дело н том, что мыла предстанляют собой натриевые (твердые) или калиевые (жилкие) соли жириых кислот, общую формулу которых можио условно записать так: RCOONa или RCOOK. Как и все калиевые и натриевые соли, мыла растворимы в воде и диссоциируют:

чего не скажешь об аналогичных солях кальния и магння. И до тех пор, пока все ионы Ca2+ и Mg2+ не будут переведены с помощью мыла а осадок, оно мылить, т. е. стирать и мыть, не будет:

$$2RCOO^- + Ca^{2+} \longrightarrow (RCOO)_2Ca\downarrow$$
.

В жесткой воде плохо развариваются мясо и крупы. Эти неприятности, которые приносит человеку жесткая аода, далеко не исчерпывают их список. Загляните внутрь чайника или, если в зашем ломе или квартире лелали капитальный ремонт, в разрез трубы центрального отопления. Что наблюдаете? Белый, сероватый, рыжедатый рыхлый слой накипи. Оказывается, не только средние растворимые соли кальция и магиия янляются причиной жесткости воды, но и особая группа солей, котопые называют кислыми.



Кислыми называют соли, которые янляются продуктами неполного замешения атомон нолорода в молекуле кислоты на металл.

Такие соли могут дать только многоосновные кислоты, н том числе угольная. Например, вам хорощо известна средняя натриевая соль угольной кислоты - карбонат натрия Na₂CO₃ (ее называют технической содой), продукт полного замещения двух аголов водорода в молекуле угольной коспоток 14,00, на ватрий. На каждой кухне обязательно имеется еще одна сода — цитьеван, или цищевал. Это кислая содь — гипроварбовая шатрия NAHCO₂ — продукт неполного замещения аголов водорода в молекуле угольной кислоты Н₂ОО₂ ин ватрий. Почему соль вазывают кислоба Гирому что в составе кислотного остатка, кви в кислоте, присутствувет аголя водородь.

Аналогично натрию карбонат и гидрокарбонат образуот кальций и магний. Эти соли прекрасно иллюстрируют зависимость свойств веществ от их состава: если гидрокарбонаты хорошо растворимы а воде и диссоциируют, обуслодивая тем самым ее жесткость:

$$Ca(HCO_3)_2 = Ca^{2+} + 2HCO_3^-$$

то карбоиаты нерастворимы.

При нагревании воды, содержащей гидрокарбонаты кальция и магкия (жесткой воды), последние превращаются в керастворимые карбонаты:

$$Ca(HCO_3)_2 = CaCO_3 \downarrow + H_2O + CO_2 \uparrow$$
.

Имеино оии и образуют накипь в чайнике, трубах центрального отопления, паровых котлах и т. д. (рис. 73).

Жесткость воды, обуслоденную содержавием в исй гладрожарбоватов кальция в манчия и устравлемую кипячением, называют *вре меньюй*. Жесткость воды, обусложленную сооррежанием в ней других соединений колция и магния и кипячением неустравлемую, вазывают постоялной;





Рис. 73. Накипь: а — на термоэлементе электрического чайника; б — в трубе центрального отопления

И нременная, и постоянная жесткость воды легко устраняются добавлением соды;

$$CaCl_2 + Na_2CO_3 = CaCO_3 \downarrow + 2NaCl,$$

или $Ca^{2+} + CO_o^{2-} = CaCO_o\downarrow$.

ной водой, природной или искусственной.

Сммая жесткая природняя вода — это морская вода. Обпие среднее осдрежение селей в Мировом усвене составдиет 35 г/л. Самые митчен природилае воды — это дождевая и тялял, содержение селей в которых близко к пуско. Самыя митчая иссусственная вода — дистилированняя. Казалось 64м, дистилированняя вода наиболее полечать организма. Одняко ее менользование нежелательно и даже вредно, так как она выклымает из организма одоловень об обходимые ему минеральные соли. Эти соли поступают в обходимые ему минеральные соли. Эти соли поступают в

В водях некоторых природных источников имеются катиомы К. Na⁺, Ca⁺, Na⁺, Na⁺,

вода. Содержавие солей а пей составляет 2—3 г/л. Переходиным свойствами от жидики веществ к твердым кристаллаческим обладают жийкие кристаллы-Подобно жидисотям, опи текуни. Подобно кристаллыским веществам, они обладают сравнительно упорядоченим веществам, они обладают сравнительно упорядоченим веществам.

Жидкие кристаллы весьма распространены в природе. Они входят в состав мвогих живых тканей, в первую очередь тех, которые помогают живым организмам ориентнооваться в пространстве.

Как праввлю, молекулы жидких кристеллюв вмеют сильно вытянутую лицейную форму. При различных условиях (нагреввики, действием электрического или мятняткого полы) осн лицейных молекул жидких криста, лов ориентируются в прострактие, что приводит к изменению собств вещества, национно его пвета. На этом





а)
 Рис. 74. Жидкие кристаллы применяют для изготовления:
 а — телевизоров с плоским экрапом;
 б — мониторов компьютеров

оновано использование жидких кристалов в лисплеах замектронных приборов, буквенно-циформых индипровых индипровых раз электронных часов, микрокалькуляторах и т.д. В настоящее время жидкие кристалы применяют сиже для изготовления телевизоров с плоским экраном и мониторов компьютело (т.е. 4).

 Вода, ее биологическая роль. 2. Круговорот волы в природе. 3. Применене воды в промышленности, еельском хозяйстве и быту. 4. Жествость воды, 5. Вреженняя и шоголиная жествость воды, есособы ее устравения, 6. Кислые соды. 7. Минеральным воды. 8. Жидике кристалым, их спользования воды. 8. Жидике кристалым, их спользования.

9

- Чем отдичаются жилкости от разов?
- Охарактеризуйте биологическую роль воды в живом организме.
- Опишите круговорот воды в природе.
- Достаточно ли запасов пресной воды нв планете? Можно ли отнести воду к возобновляемым природным ресурсам? Обосиvire свою точку зоеням;

- Предложите свой проект по режиму экономии бытового потребления воды.
- Какова роль воды в различных промышленных производствах? Предложите свой проект по режиму экономии производственного потребления воды.
- Каную воду называют жесткой? Кание виды жесткости воды различают? Какой вред человеку наносит жесткая вода? Как устованть жесткость воды?
 - Что твкое минеральная вода? Для каких целей ее используют?
- На примере жесткости воды и содержания солей в минеральной воде покажите единство и больбу противоположностей.
- О* Вычислите объем 108 кг водяных паров (при н. у.).
- Почему жидкие кристаллы можно рассматривать как промежуточное звеко между жидким и кристаллическим отроением вещества? Какими свойствами они обладают? Где их используют?

§ 10 Твердые вещества

В твердых веществах расстояние между частицами (моллекулами, я огмами, иновым), как и в мидкостях, спотавимо с размерами самих частип. Однако силы их взяимодействия настолько велики, что перемещение частип и обсительно друг друга затрудиено. Постому твердые вещества лищевы такого характерного для жидкостей свойства, как текучесть, следовательно, тела, состоящие из твердых вешеств, сохраждено те только объем, во и форму.

Твердые вещества по сноему строению и свойствам подразделяют на кристаллические и аморфные.

Как вы заклете, агомы, молекумы или моны твершки веществ, в отличие от жидкостей или газов, занимыют строго определенное место в пространстве, которое называют узлом. Если соединить узлы, в которых паходятся частицы твердого вещества, воображевемыми линиями, то получается правильная пространствонная решента, пазываемая криспальнуеской. Вы этвете читыре типа криспальнуюских решегок, новные, атомные, молекулирые и металлические, можете называть физические свойства веществ, имеющих определенные кристалические решегки, которые заметно различаются. Орнако у возк кристалического веществ есть одно общее свойство: каждое из них имеет свою, строго определенную температуру плавления.

Что же тякое аморфизы вещества? Это твердые вещества (рис. 75), так как оди, подобно кристалическим, сохраняют свою форму достаточно долго. Однако черев длительный промежуток времени форма тел, изготовленых из тяких веществ, все же наменяется, и того обликаления с жидисотями. Например, восковая свеча, поскавленная вертикально, через некоторое времи утолщается вицау. Попробуйте проделать вечто подобное с обыкновенной жевательной резинкой лили кусочком пласталина, того предустатили же. По мере повышения ученорительной страна процесс развиличения ученорителя. Определенной турка процесс развиличения ученорителя. Определенной с констанувающим развиличения ученорителя, от отничае соткрытельности.

В аморфизм веществах образующие их частицы не имеют определенного расположения по всему объему, как в кристальс. "Кастицы, образующие аморфизе вещество, расположены беспорядочко, и только ближние атомы или молекулы-сосели располаготов в отноститьным порядке.

Помиче, как у Пушкина: «Вода и камель, лед и пламень»? Камень у поэта — символ твердости. Вы, разумеется, сможете навзать причину этого свойства камия. Он, как кусочек горной породы, остоит вримущаествейно из оксида кремвия (IV), который вмеет атомную кристаллическую решетку, а отсюда и большую твердость. Так ля все просто в химическом мире? Оказывается, оксид кремния (IV) может быть не только кристаллическим твелым венисством, во также аморфым.

В зависимости от условий затвердевания расплава (например, в зависимости от условий его охлаждевия) в аморфном состоянии могут оказаться такие вещества, которые в обычном состоянии имеют кристаллическую



Рис. 75. Аморфиые вещества: а — стекло; б — воск; в — шоколад; г — жевательная резинка





Рис. 76. Квард используют для изготовления: a — лами; δ — элементов содярия

структуру. Так, если расплавить кристаля кварца (оксида кремвия (IV)), то при быстром охлаждении его образуется плавленый аморфный кварц, который имеет меньшую плотессть, чем кристаллический. Это пироко используют при изготовлении возличных изделий (омс. 76).

Аморфове состояние веществ исустойчиво, и рано или поядно они из тактого состояния переходят в кристалличаское. Например, в аморфом стекле под элиянием удавых изгрузок образуются мелкие кристаллы, и стекло мутиест. Застъявший тверадый мед заскадивается так же, как засажаривается при длительиом храневии стекловидная квомамод;

Пластическая сера (рис. 77, а), представляющая собой аморфное вещество, через некоторое время превра-



Рис. 77. Сера: a — пластическая; б — ромбическая

щается в кристаллическую ромбическую серу с молекулярной решеткой.

Таким образом, аморфные вещества по своей структуре можно рассматривать как очень вязкие жидкости, а по свойствам — как тведиме вещества.

Амофимы и кристаллические вещества, являясь крайвими польсами теврдого состояния вещества, тем не мене могут встречаться одновременно в одном и том же веществе. Многие полимеры, представлял в целом вморфые вещества, вместе с тем имеют участки кристалической структуры. Этим определяется, например, высокая прочность полигропиленового и каприового волоков.



Рис. 78. Многие аморфные вещества очень красивы: a — жемчуг; δ — янтарь; ϵ — опал; ϵ — халцедон; ∂ — крустальное стекло. ϵ — цветное стекло

Амофіность — ценное качество полимером, так хак опо обусловивает такое их технологическое свойство, как термопластичность. Именно благодара ей полимер можно вытапуть в тончайщую нять, превратить в поррачную пленку или стлить в наделие самой замысловатой фолмы (пис. 79).

Существование аморфных веществ еще раз доказывает великую философскую истину, что все в мире отвосительно... Давайте еще раз посмотрим на изученный ранее материал под этим углом эления.

Относительно утверждевие о том, что деление элементов на металлы и неметаллы универсально. Целый ряд кимических элементов обладают пограничвыми свойствами: это и германий, и сурыма, и олово.



Рвс. 79. Благодаря термопластичности из полизтилена можно получить изделия различной формы

Один из наиболее ярких примеров — двойственное попожение водорода в двух резко полярных группах Периодической системы Д. И. Менделеева.

Деление химической связи на типы носит условный характер, так как все эти типы характеризуются опреде-

ленным единством.

Ионную связь можно рассматринать как предельный случай ковалентной полярной связи. Металлическия связь совмещает ковалентное взаимодействие атомов с помощью обобществленных электроном и электростатическое притяжение межлу этими электорами и новами металлов.

В веществих часто отсутствуют предельные случая киической связая (для «чисть» кимические связа», Напрымор, фторяд дитяв LIF относят к вонным соодинениям и фиктически ке кимическая связа в пем на 80% инпиня и ва 20% комалентиях. Правильное поотому, оченидно, говорить о степенц подпристи (конности) кимической связа-

Различные типы химических связей могут образовываться в одних и тех же веществах, например:

 в основаниях между атомами кислорода и водорода в гндроксогруппах связь ковалентная полярная, а меж-

ду металлом и гидроксогруппой — нонная;

2) в солях кислородсодержащих кислот между атомами неметалла и кислородом в кислотном остатке — ковалентная полярная, а между металлом н кислотным остатком — ионная:

 в солях аммония, метнламмония и т. п. между атомами азота и водорода — ковалентная полярвая, а между ионами аммония или метиламмония и кнелотным ос-

татком — ионная; 4) в пероксидах металлов (например, Na_2O_2) связь между атомами кнелорода ковалентная веполярная, а между металлом и кислородом — ионная и т. д.

Различные типы химических связей могут переходить одна в другую:

 при электролитической диссоциации в воде ковалентных соединений ковалентвая поляркая связь превращается в иовъую;

 при испарении металлов металлическая связь превращается в ковалентную неполярную н т. д.

Причиной единства всех типов и видов химических связей служит их одинановая физическая природа — электровво-ядервое взаимодействне, сопровождающееся выделением эвергии.

Очносительна вааммообусловленность финических союйств веществ и этим их кристальнической решегов. Так, например, немало веществ с агомной кристаллической решегов, отножно не карактеризующихся тереостью (графит, красный фосфор). Аналогично, не тугошанки некоторые вещества в онном кристальнической срешегов (дегкоплавки селятры — нитраты щелочных метальлом).

Относительно деление полимеров на органические и нестранические. Широко известны элементоорганические полимеры, например кремвийорганические полимеры — силикопы, которые находят широкое применение в различных отваслях промышленности, медицине.

Отвосятельно деневне веществ на типы по их агрегатпому состоянию. Вы уме завете о существовавии жидих кристалиов, сочетающих в себе структуру кристалического пещества и свойства мидкостей, а также, напрома вморфиях веществ, «твердых по форме, по жидких по созелованию».



Рис. 80. П. Синьяк. «Гавань в Марселе»

Мы привели всего лишь некоторые примеры относительности ряда ключевых химических понятий. Мы преследовали цель помочь изм на химическом материале сформировать убеждение в том, что и окружающем нас мире не так много абсолютных истии, этот мир нарисован не только черной и белой красками. Мир. в котором мы живем, многолик, многогранен, многоцветен и бесконечно прекрасен (рис. 80).

1. Кристаллические и аморфные вещества. 2. Применение аморфных веществ. 3. Относительность иекоторых химических понитий.

- Чем характеризуется строение твердых веществ? Что их отличает от жилкостей и газон?
- На какие группы по типу кристалличесной решетки можно разделить твердые вещества?
- Чем отличаются аморфные вещества от кристаллических? Что у инх общего с жидкостями и кристаллическими вещеcranws?
- Назовите извествые вам аморфные вещества и укажите области их применения.
- Полтотовьте сообщение на тему «История стекла в истории человечества».
- Охарактеризуйте сопиальный и химический смысл термива «аморфвый».
- Понажите относительность различных классификаций в изучевиом ранее материале.
- Покажите относительность утверждения о том, что максимальная степевь окисления атома химического алемента совпадает с Вомером группы, в которой он ваходится.
- Почему утверждение о текучести, как характериом свойстве жилкостей, отвосительно?
- Приведите примеры относительности харектеристик литературных героев как положительных, так в отрицательных.
 - По материалам средств массовой информации покажите относительность выгодности экономических и политических межгосударственных союзов,

§ 11 Дисперсные системы

Чистые вещества в природе встречаются очень редко. Смеси веществ в различных агрегатных состояниях могут образовывать гетерогенные и гомогенные системы дисперсные системы и растворы.



Дисперсными называют гетерогенные системы, в которых одно вещество в виде очень мелких частии равномерно распределено в объеме другого.

То вещество, которое присутствует в дисперсной системе в меньшем количестве и распределено в объеме другого, называют дисперсной фазой. Она может состоять из нескольких веществ. Вещество, присутствующее в дисперсиой системе в большем количестве, в объеме которого распределена дисперсная фаза, иззывают дисперсионной средой. Между дисперсионной средой и частицами дисперсной фазы существует поверхность раздела, поэтому дисперсные системы называют гетерогенными, т. е. неодиородными.

И дисперсиоиную среду, и дисперсиую фазу могут составлять вещества, находящиеся в различных агрегатных состояниях. В зависимости от сочетания дисперсионной среды и дисперсной фазы можио выделить 8 видов таких систем (табл. 3).

По величине частиц вещества, составляющих дисперсиую фазу, дисперсиые системы делят на грибодисперсные с размерами частиц более 100 им и тонкодисперсные с размерами частиц от 100 до 1 им.

Если же вещество раздроблено до молекул или иоиов размером менес 1 им, образуется гомогенная система раствор. Она однородна, поверхиости раздела между частицами и средой нет, а потому к дисперсным системам ве относится.

Знакомство с дисперсными системами и растворами показывает, насколько они важны в повседневной жизии и природе.

Схема 2

дисперсные системы	РАСТВОРЫ
7 Эмульсин	Молекулярные
Грубодис-	
Аэрозоли	Молекулярно-ионны
Гели	
Коллоидные системы Золи	Нонные

живая планета — наш общии дом земля; без клеток не было бы живых организмов.

Классификация дисперсных систем и растворов в зависимости от размеров частиц фазы дана на схеме 2.

Грубодисперсные системы

Грубодисперсные системы делят на три группы: змульсии, суспензии и аэрозоли.



Эмульсии — это дисперсвая система с жидкой дисперсионной средой и жидкой дисперсной фазой.

Эмульсии можно разделить на две группы; 1) прямые, с каплями неполярной жидкости в полярной среде, типа «растительное масло в воде»;

2) обратные, типа «вода в растительном масле».

Однако изменение состава эмульсий или внешнее воздействие могут привести к превращению прямой эмульсии в обратную в наоборот. Примерами наиболее известных природных эмульсий являются молоко и вефть

Дисперсионная средя	Дисперсная фаза	Примеры векоторых вриродных в бытовых дисперсных систем
Газ	Жидкость	Туман, попутный газ с ка- пельками пефти, карбюра- торная смесь в двигателях автомобилей (капельки беп- зина в воздухе), аэрозоли
	Твердое вещество	Пыль а воздухе, дымы, смог, самумы (пыльные в цесча- ные бури), твердые аэрозоли
Газ Жидкость Твордое вещество	Шипучие напитки, цевы	
	Жидкость	Эмульски. Жидкие среды организма (плазма крови, лим- фа, пищеварительные соки), жидкое содержимое клеток (цитоплазма, кариоплазма)
		Золи, гели, пасты (кисали, студии, клеи). Речной и мор- ской ил, вавешенные в воде; строительные растворы
Твердое вещество ,	Газ	Спежный наст с пузырьками воздуха в нем, почав, текс- тильные ткави, кирпич и ке- рамика, поролов, пористый шоколад, порошки
	Жидкость	Влажная почва, медицен- ские и косметические средства (мази, тушь, помада и т. д.)
	Твердое вещество	Горные породы, цветные стекла, некоторые сплавы

Судите сами: без нильского ила не состоялась бы велнкая цивилизация Древнего Египта; без воды, воздуха, горных пород, минералов вообще бы не существовала



Рис. 81. Природные эмульсии: а — молоко: б — нефть

(рис. 81). Типичная биологическая эмульсия — это капельки жира в лимфе.

Из плаествих в практической дектельности челоекса змудьсий можно навать свазорно-одлаждающе жидкости, битумные материалы, пестицидые препараты, лекарственные и косметические средства, пищевые продукты (рис. 82). Например, в медицивской практике применяют жировые эмульсин для звергетического обепеченяю солабленного организма путем внутривенного вливания. Для получения таких эмульсий используют одивковое, хлопковое и сосевое масло.

В химической технологии шпроко используют эмульсионную полимеризацию как основной метод получения каучуков, полистирода, поливинилацетата и др.



Суспензия — это грубодисперсная система с твердой дисперсной фазой и жидкой дисперсионной средой.



Рис. 82, Эмульсии, используемые в быту





Рмс. 83. Суспензии используют: а — в строительстве; б — в медициие

Обычно частицы дисперской фавы в суспедани настолько велики, что под действием силы тажести оседают — седиментыруют. Суспевани, в которых седиментация идет очень медленно из-ам малой разпоств в исповости дисперской фавы и дисперсионной среды, также называют задетелями.

Практически значимыми строительными суспетниками въльнота побелка («новестковое молоко»), различны строительные взреси, например те, которые называют пементным рестеромы, эмпьерые красик (рис. 83, с.), К-со пензиям относят также медицинские препараты, например эждаже мамя — динименты (рис. 83, с.).

Особую группу осставляют руболисперсные системы, в которых концентрация динеперской физы отноштельно высока по сравнению с ее небольной концентрацией в суспенавих. Такие диспереные системы навывают пастами, и динеровами с пределения и поведиенной жизни зубнам, осментрические, изгатемические и ди дасты (пред-



Рис. 84. Пасты используют в быту



Рис. 85. Аэрозоди

Аэрозоли — это грубодисперсиме системы, в которым дисперсионной средой въдяется тая (например, воауд), а дисперсиой фазой могут быть кепельки жидкости (облака, радута, вытушенный из баллочика лак для волос кли дезодорант) или частицы твердого вещества (имлевое облако, окерч) (рис. 85).

Коллоилные системы

Коллоидные системы занимают промежуточное положение между грубодисперсиыми системами и истинными растворами.

Коллоидные системы широко распространены в природе. Почва, глина, природные воды, мистие минералы, в том числе и драгоценные камии, — все это коллоидные системы. *

Большое значение вмеют коллоницые системы для биологии и меципывы. В состав любого окранявами св в сложном вазимоотношения с окружающей средой. Цитоплавам алегон обладает свойствами, характервыми как для жидких, так и для студнообразных вещесть С химической точки зрешки организма в целом — то сложейши совокушность многих коллондных систем (рис. 86), включаюших в себя и жидкие коллондым скотем (рис. 86), включаюших в себя и жидкие коллондым срожно и ступит (гели).





Рис. 86. Коллондиме системы в живых организмах

Биологические жидкости (кровь, плазма, лимфа, спинпоматовая жидкость) представляют собой коллоидные системы, в которых такие органические соединения, хак белки, холестерин, гликоген и миогие другие, накодятся в коллоилном состояние.

Почему же природа отдает предпочтение имению коллондному состоянию? Это связано в первую очередь с тем, что вещество в коллондном состоянии имеет большую поверхность реадела между фазами, а это способствует лучшему протекавию обмена веществ.

Коллоидные системы подразделяют на золи (коллоидные растворы) и гели (студни).

Вольшийство биологических жидкостей (уже упомянутые цитоплами, ядерный сок — кариопламия, содержимое вакуолей) и живого организми в целом (пламка, крови, ятамфа, тканевая жидкость, инщепарительные соки, гуморальные жидкости и т. д.) являются коллоийными пастворами. (коллый)

Для золей характерно явление кодгуляции, т. е. слипания коллоидных частиц и выпадения их в осадок. При этом коллоидный раствор превращается в суспензию или гель. Некоторые органические коллоиды конгулируют при



Рис. 87. Коагуляция золей (белка): а — при вагревании; б — при измевении среды раствора

вагревании (янчный белок, клеи) или при изменении кисдотно-основной среды (пищеварительные соки) (рис. 87).



Гели — это коллоидиые системы, в которых частицы дисперсиой фазы образуют пространственную структуру.

Гели — это диспероные системы, которые встречаются нам в повседневной жизви (схема 3).

Со временем структура гелей парушается — из них выделяется жидкость. Происходит синерезис — самопроизвольное уменьшение объема геля, сопровождающееся отделением жадкости. Сиперезис определяет срок отделениемых желицевых желицевых и косметических гелей.

классификация гелей

Схема 3



Для теплокровных животных очень важен биологический синерезис, который сопровождает свертысвиме крови. Под действием специфических факторов растворивый белок крови фибриногеи превращеется в фибрие, стусток которото и за купоривает ранку. Есля этот



Рис. 88. Эффект Тиндаля

процесс затруднев, то товорят о возможности заболеваняя человеня генофилив. Как вы значет ви курса бизасти, иссителями гена генофилии являются жещщинь, а заболевают его мужчивы. Хоропо известен историсский пример: царствовавшая более 300 лет российская дивастия Ромновых стредода этих заболеваиме.

По ввешнему виду истипные и коллондике растворы трудно отличить друг от друга. Чтобы селать это, используют эффект Твидаля — образование конуса «светищейся дорожки» при пропускании через коллоидный раствор луча света (рис. 88). Волее крупинае, чем в истипном рестноре, частицы дисперсвой фазы золя отражают сверб поверхностью свет, а частицы истивного раствора — иет. Аналогичный эффект, во только для аэроля, а не жидкого коллонда вы можете небліслать в киногевтре при прохождении луча света от киноаппарата через воддух зоительного зала.

Дисперенные системы. 2. Дисперсвая фаза и дисперствоная среда. 3. Класификация янсперсименте перепонавательного при дисперсий при дисперсий ди

?.

Что такое дисперсные системы? дисперсионная среда? дисперсная фаза?

На какие подгруппы можно разделить гели? Чем определяется срок годиости косметических, медицинских и пищевых гелей?



Рис. 89, Лисперсные системы

- Почему чистый воздух, природный газ и истивные растворы не относит к дисперсным системам?
- Как подразделяют грубодисперсные системы? Назовите представителей каждой группы и укажите их значение.
- Как подразделяют коллоидные системы? Назовите представителей каждой группы и укажите их значение.
- Кек классифицируют дисперскые системы по агрегатиому состоянию среды и фазы? Приведите примеры, используи рисуюк 89.
- Уто такое колгуляция? Чем она может быть нызвана?
- Что такое синерезис? Чем он может быть вызван?
- 9 Почему природа в качестве носителя эволюции выбрала именю коллоидные системы?
- Приготовьте сообщение ва тему «Эстетическая, биологическая и культурная роль коллондных систем в жизни человека».
- Как коллондные системы иллюстрируют тезис об относительности истины?

§ 12 Состав вещества. Смеси

В 1799 г. французский химик Ж. Л. Пруст сформулировал один из основополагающих законов химии закон постоянства состава веществ.



Каждое чистое вещество иезависимо от способа его получевия всегда имеет постоянный качествевный и количественный состав.

Этот закон абсолютно справедлив только для веществ молежульпног сторосния и не востра соблюдается для твердых веществ с нежолекульярной структырой (понной, атомной, металлической кристаллическими решеками).

Состав вещества записывают с помощью химической формулы,

Для веществ молекулярного строемия справедлия термив «молекуларная формула», поскольку он отражент состав молекулы вещества. Для веществ вемолекулярното строения полятие «молекулярвая формула» условнои для нях чаще используют понятие «формульная едивила».

Химическая формула, или формульная единица, вещества несет лемалую информацию. Ода обозначает конкретное химическое вещество, его название; одиу молекулу, 1 моль вещества. По химической формуле также



Пруст Жозеф Луи (1754—1826)

Французский химик. Впервые авел представления о гидроксидах металлов и предложил термин «гидрат». Исследовал состав различных бинарных соединений металдов, что послужило сенорой для открытия закома

жило основом для отпрытия закова постоянства состава веществ. Этот закон стал базой химической атомистыка, а затем и классического атомномолекулярного учения. можно определить его качественный состав (т. е. из саких элементов остоит дванею веществено и количественный состав (число атомов каждого элемента в молекулеции количество вещества каждого элемента в 1 моле пцества); его относительную молекулярную и молярную массы.

Например, химическая формула СН, показывает:

- это вещество метан;
- 1 молекулу или 1 моль метана;
- метан это сложное вещество, образованное двумя химическими элементами — углеродом и водородом;
- молекула метана состоит из 1 атома углерода и
 атомо водорода; 1 моль метана содержит 1 моль ато-
- мов углерода и 4 моль атомов водорода; • $M_r(CH_4) = 16$, $M(CH_4) = 16$ г/моль.

Наконец, химическая формула позволяет рассчитать массовую долю каждого элемента в сложном веществе. Для нашего примера:

$$w(C) = \frac{12}{16} = 0,75$$
, или 75%;
 $w(H) = \frac{4}{16} = 0,25$, или 25%;

 $w({\rm H})$ можно найти другим способом: 100%-75%=25%, Аналогично можно вычислить и состав смеси. Массовую долю каждого компонента в смеси находят по формуле:

$$w$$
(компонента) = $\frac{m(\text{комномента})}{m(\text{смяси})} \cdot 100\%$.

Если же смесь является газообразной, то говорят об объемной доле компонента в газовой смеси и рассчитывают ее аналогично:

$$\phi$$
(компонента) = $\frac{V(\text{компонента})}{V(\text{смеси})} \cdot 100\%$,

Следовательно.



доля (массовая или объемная) компонента смеси — это безразмерная величина, которан показывает отношение массы (объема) компонента смеси к общей массе (объему) смеси. Доля всегда меньше единицы, поэтому ее чаще выражают в процептах, т. е. умножают полю на 100%.

На практике очень часто приходится иметь дело с растворами веществ, поэтому в этом случае используют понятие «массовая доля растворенного вещества», как частвый случай компонента смесн — ваствова:

$$w$$
(растворенного нещества) = $\frac{m(\text{растворенного нещества})}{m(\text{раствора})} \cdot 100\%$.

Еще одним частным случаем долн компонента в смеси является доля примесей, содержащихся в образце вещества. В этом случае для нахождения доли чистого вещества нужно из единицы вычесть долю примесей:

w(чистого вещества) = 1 - w(примесей). Рассмотрим решение искоторых типовых задач, имею-

Рассмотрим решение иекоторых типовых эадач, имеющих практическое значение.

Задача 1. В состав сухой цементной смеси для штукатурных работ входит 26% цемента и 76% песка. Какую массу каждого компонента пужно вять для приготовления 150 кг такой смеси?

Решение: Дано: w(цемента) = 0.25, $m(\text{цемента}) = m(\text{смеси}) \times$ w(песка) = 0.75. $\times w$ (пемента). m(смеси) = 150 кгm(песка) = m(смеси) × $\times w(\text{песка}).$ m(nementa) - ? $m(\text{пемента}) = 150 \text{ kg} \cdot 0.25 =$ m(песка) = ?= 37.5 Kg. $m(\text{песка}) = 150 \text{ kg} \cdot 0.75 =$ = 112.5 Kr 54 75 58 m(песка) = 150 кг - 37.5 кг =

= 112,5 кг.

Ответ: m(цемента) = 37,5 кг; m(цеска) = 112,5 кг.

Задача 2. Состав природного газа (объемные доли):

95% метана, 3% этапа и 2% пропана. Какой объем каждого компонента можно получить из 250 м³ этого газа?

Дано:

 $\phi(\text{CH}_4) = 0.95,$ $\phi(\text{C}_2\text{H}_6) = 0.03,$ $\phi(\text{C}_3\text{H}_8) = 0.02,$ $V(\text{np. rasa}) = 250 \text{ m}^3$ V(CH.) = 7

 $V(C_0H_0) - ?$

 $V(C_3H_8) - ?$

Решение:

$$\begin{split} &V(\mathrm{CH_4}) = V(\mathrm{np.\ rasa}) \cdot \phi(\mathrm{CH_4}), \\ &V(\mathrm{C_2H_3}) = V(\mathrm{np.\ rasa}) \cdot \phi(\mathrm{C_2H_3}), \\ &V(\mathrm{C_3H_3}) = V(\mathrm{np.\ rasa}) \cdot \phi(\mathrm{C_2H_3}), \\ &V(\mathrm{CH_4}) = 250 \,\mathrm{m}^3 \cdot 0.95 = 237.5 \,\mathrm{m}^3, \\ &V(\mathrm{C_2H_3}) = 250 \,\mathrm{m}^3 \cdot 0.03 = 7.5 \,\mathrm{m}^3, \\ &V(\mathrm{C_3H_3}) = 250 \,\mathrm{m}^3 \cdot 0.02 = 5 \,\mathrm{m}^3. \end{split}$$

Omsem: $V(CH_4) = 237.5 \text{ m}^3$; $V(C_3H_6) = 7.5 \text{ m}^3$; $V(C_3H_6) = 5 \text{ m}^3$.

Задача 3. Сколько граммов клорида натрия и воды нужно взять, чтобы приготовить 600 г фязиологического раствора, массовая доля соли в котором составляет 0,9%?

<u>Mano</u>: m(p·pa) = 600 r, w(NaCl) = 0,009 m(NaCl) — ? m(H₂O) — ?

<u>Pewenue</u>: $m(\text{NaCl}) = m(\text{p-pa}) \cdot w(\text{NaCl}),$ $m(\text{H}_2\text{O}) = m(\text{p-pa}) - m(\text{H}_2\text{O}).$ $m(\text{NaCl}) - 600 \text{ r} \cdot 0,009 = 5,4 \text{ r},$ m(H.O) = 600 r - 5,4 r = 594,6 r,

 $Omsem: m({\rm NaCl}) = 5,4~r;~m({\rm H_2O}) = 594,6~r.$

Задача 4. Какой объем воды необходимо добавить к 50 г уксусной эссенции, масговая доля уксусной кислоты в которой равна 70%, чтобы приготовить 3%-й уксус?

Дан	10:
$m_1()$	p-pa) = 50 r,
W1(1	·ты) = 0,7,
w2(F	${\text{ТЫ}} = 0.03$
V(H	2O) — ?

Petienue: $V(H_2O) = m(H_2O) \cdot \rho(H_2O),$ $m(H_2O) = m_2(p-pa) - m_1(p-pa),$

 $m_2(p-pa) = \frac{m(\pi-ru)}{w_2(p-pa)},$

 $m_2(\text{к-ты}) = m_1(\text{p-pa}) \cdot w_1(\text{к-ты}).$ $m(\text{к-ты}) = 50 \text{ r} \cdot 0,7 = 35 \text{ r},$ m_2 (p-pa) = $\frac{35 \text{ r}}{0.03}$ = 1170 г, $m(\text{H}_2\text{O})$ = 1170 г - 50 г = 1120 г, $V(\text{H}_2\text{O})$ = 1120 г · 1 г/мл = 1120 мл.

 $Omsem: V(H_{*}O) = 1120$ мл.

Задача 5. Какую массу железа можно получить из 2,5 т красного железняка (Fe₂O₃), содержащего 20% плимесей?

$Mano:$ $m(\text{руды}) = 2.5 \text{ т},$ $w(\text{Fe}_2\text{O}_3) = 0.8$	$\frac{Peusenue;}{m(\text{Fe}) = m(\text{Fe}_2\text{O}_3) \cdot w(\text{Fe}),}$ $w(\text{Fe}) = \frac{2 \cdot A_r(\text{Fe})}{M_r(\text{Fe}_2\text{O}_3)},$	
m(Fe) — ?	$m(\text{Fe}_2\text{O}_3) \cdot m(\text{Fe}_2\text{O}_3) \cdot m(\text{Fe}_2\text{O}_3) \cdot m(\text{Fe}_2\text{O}_3) \cdot w(\text{Fe}_2\text{O}_3) \cdot m(\text{Fe}_2\text{O}_3) \cdot 2.5 \text{ T} \cdot 0.8 = 2 \text{ T},$ $M_1(\text{Fe}_2\text{O}_3) = 160,$ $w(\text{Fe}) = \frac{112}{160} = 0.7,$ $m(\text{Fe}) = 2 \text{ T} \cdot 0.7 = 1.4 \text{ T}.$	

Omsem: $m(Fe) = 1.4 \, \tau$.

Разновидностью поиятия «доля» в химии является массовая доля выхода продукта реакции.



Массовая доля выхода продукта реакции — это отношение массы продукта, получениого практически, к массе продукта, рассчитанной теоретически.

$$\eta = \frac{m_{\text{supart}}}{m_{\text{veco}}} (\cdot 100\%).$$

Аналогично находится и объемная доля выхода продукта реакции:

$$\eta = \frac{V_{\text{spassz}}}{V_{\text{reop}}} (\cdot 100\%).$$





Задача 6. При восстановлении 12,3 г нитробензола по-******** лучили 6,5 г анилина. Рассчатайте массовую долю выхода продукта реакции от теоретически возможного.

Дано:	Pemenue:
$m(C_6H_5NO_2) =$ = 12,3 r, $m_{\text{upace}}(C_6H_5NH_2) =$ = 6,5 r	$ \begin{array}{l} C_{6}^{12,3} r_{0} \\ C_{6}^{11} R_{5}^{N} O_{2} + 6 [H] \longrightarrow C_{6}^{11} R_{5}^{N} H_{2} + 2 H_{2}^{0} O_{1} \\ 1 \text{моль} \\ 123 r/\text{моль} \\ n (C_{6}^{11} H_{5}^{N} O_{2}) = \frac{12_{s} r}{123 r/\text{моль}} = 0,1 \text{моль}, \end{array} $
η(C ₆ H ₅ NH ₂) — ?	$n({ m C_6H_5NH_2}) = n({ m C_6H_5NO_2}) = 0.1$ моль $m_{ m reop}({ m C_6H_5NH_2}) = 0.1$ моль $ imes$ $ imes$ 93 г/моль $=$ 9.3 г,
	$\eta(C_6H_5NH_2) = \frac{6.5}{9.3}\frac{r}{r} = 0,699$, или 69.9%.

Omeem: n(C.H.NH.) = 69.9%.

Еще одним способом выражения концентрации растворов является молярная концентрация.



Моляряая концентрация — это отношение количества вещества растворенного вещества к объему раствора.

$$C = \frac{n(\text{nemecrns})}{V(\text{nemecrns})}.$$

Чаще всего молярную концентрацию (молярность) выражают в моль/л.

Закон постоянства состана вещества. 2. Информация, которую омежно получить за молекулярной формулы (формульной единицы). 3. Массован в объемная доля компонента в смесм. 4. Массован доля распоренного вещества. 5. Массован доля примесей. 6. Массован доля продукта реакция.
 7. Молірпав концентрацій.

- (1) Что называют массовой долей элемента и сложном веществе? Как ее рассчитывают?
- 2 Что называют массовой (объемной) долей компонента смеси? Как ее пассчитывают?
- 3 Что твкое доля примесей? Как найти массу (объем) чистого вещества, есля известни миссовая (объемная) доля примесей?
- Не производя рисчета, укажите, в каком из оксидов, формулы которых Fe₂O₃ и Fe₃O₄, содержание железа выпис. Ответ подтвердите расчетами.
 Рассчитайте массовые поля кажного на здементов в вещест-
- вах: сульфат медв (II), витрат железа (III), отиловый спирт, глюкоза, анилив.

 (6) К 120 г 60%-го рествора этилового спирта добавили 40 г безвоиного этилового спирта. Вычиелите массовую долю
- этвлового спирта и получениом растворе.

 7 Из 280 г 15%-го раствора витрата калия выпарили 120 мл
- воды, Вычислите массовую долю соли а получением растворе.

 8. Золото 585 пробы содержят 41,5% меди. Сколько граммов чистого золота содержит колько этой пробы, мнеющее мас-
- су 2,8 г?
 Вычислите объем кислорода, который может быть получен из 450 м³ воздуха (н. у.), если объеменя доля кислорода
- равна 21%.

 10 На 230 г 80%-го этилового спирта было получено 120 л этидева (и.у.). Рассчитайте выход этилона и процентах от те-
- оретически возможного.

 Вычислите объем (и. у.) оксида серы (IV), который может быть получен при ежигании 160 г серы, содержащей 25% примесей, если выход сермостого газа, оставдяет 95% от
- теоретически возможного.

 12 В 250 мл ноды растворили 67,2 л (н. у.) клороводорода.

 Вычисляте массоную долю клороводорода в полученном растворе.
- 13 В 120 мл раствора сульфата алюминия содержится 3,42 г соли, Определите молярную концентрацию раствора.
 - 4 Найдите молярную концентрацию 15%-го раствора сериой кислоты плотностью 1.1 г/мл.

Глава вторая

Химические реакции

Понятие о химической реакции. Реакции, § 13 идущие без изменения состава веществ

Химия изучает ве только свойства веществ, но и превращевия одвих вещеста а другие, стремится использовать такие процессы для получения соединений с вовыми, практически полезными свойствами,



Химические ревкции, или химические явлеиия, - это процессы, а результате которых из одиих веществ образуются другие аецества, отличающиеся от исходных по составу или строавию, а следовательно, и по свойствам.

Классификацию химических реакций можно проводить по самым различным признакам.

Имеется достаточво большая группа реакций, которые не сопровождаются изменением состава вешеств. В неорганической химии к таким реакциям можно отиести процессы взаимопревращения различвых аллотропных модификаций одного химического элемента.



Аллотропными молификациями или аидоизменениями называют простые вещества, образованные одним химическим эдементом, а явлеине их существования вазывают вллотропией.

Очень интересно, а а настоящее время и практически значимо, например, преаращение одной аллотропной модификации углерода — графита а другую — BRWGS:

С(графит) = С(алмаз).

Этот процесс используют для получения искусственных алмазов. В 1954 г. ученые из даборатории знаменитой американской фирмы «Дженерал электрик» получили черные коисталлики искусствевных алмазов массой 0.05 г при давлевин 100 000 атм н температуре 2600 °C. Такие алмазы стоили в сотни раз дороже природных. Но в течение десяти последующих лет были разработакы техиологин, позволяющие получить в одной камере за несколько минут 20 г алмазов и более.

Современное произаодство искусственных алмазов основаво ва их получении из графита не только при сверхвысоких, но и при инзких давлениях. Такие алмазы сравнительво дешевы. Они преимуществению используются в метадлургии и машиностроении, радиоэлектронике и приборостроении, геологоразведке и горной промышлеииости.

Получение аллотропиых модификаций серы:

S(ромбическая) = S(пластическая)

мы достаточно подробно рассматривали ракее (см. рис. 77 на с. 89).

Пля наиболее известных аллотропных модификаций фосфора взаимопревращения можно отразить следуюшей схемой:

> Р(белый) ⇒ Р(красный). молекулярвая кристаллическая кристаллическая решетка. решетка, формула Р. формула Р

Исторически первым было осуществлено превращение белого фосфора в красный, когда вемецкий алхимик Г. Брандт а 1669 г., пытаясь получить так называемый философский камень прокаливакием сухого остатка мочи, получил светящиеся белые кристаллики вещества, вазванного им фосфором (от греч. «несущий свет»). В школьной лаборатории из красного фосфора можво получить другую



Рис. 90. Получение белого фосфора из красного

его аллотропную модификацию белый фосфор (рис. 90).

Покорители Южного полюса Земли не учли взаимопревращение аллотронных модификаций олова:

Sn(белое) ⇌ Sn(серое),

поэтому их экспедиция закончилась трагически.

Белов олово — это мягкий пластывый мегалл, с которым мы чаще всего н сталкиваемсм. Одвако при понижении температуры ово может презращаться в серео слово — порошок, имеющий все свойства неметаллов. Этот процесс катальзируется самим серым одовом; достаточно по-

явиться всего лиць, одной пылинке серого олова, как начимеетка ревидия, которую уме невозпоможно останамить. При этом наделие на белого блестящего металла превращегов на серай невърачный поратом. Такой процесе зосит образа не название «одговялной чумы». Именно она и стала причиной табели акспедиция Р. Скотер, пытавшегося в 1912г. покорить Южный подкос. Экспедиция Р. Скотел использовала для хратения продуктов и керосные экспедиты и запавличае одомож. На сидьном морозе одовишый припой пассыпался, и аксепьения встанае, без тодине.

Для многих других химических элементов также харыхгерно явлене ядляогрини. Так, кислород образует две модификации — кислород O_2 и озов O_3 . Превращение кислород в озов происходит в природе при грозях (рис. 91). Внечатленные атими природимым явлениями поэты вередко допускают химические иеточности типа: 4В водухе пакло грозоб - А пахиет- то ве грозой, а образующимся в результате ее озовом (в переводе с греческого «озон» и означает «паклиций»).

О биологической роли защичтюго озовового окрана Земли вы уже внаете. Перед человечеством стоит насущеная задача сохранить этот живнеобеспечивающий экран от разрушения, так как с космических спутников приходит тревоквые факты бо умевышения голщины озововых дырах, котомые на рекуме 92 голя атмосферы — так вазываемых озововых дырах, котомые на рекуме 92 доказацы бельли претом.







Ржс. 92. Озоновый слой Земли (фотография со спутника)

Озоновый щит плежеты разрушнается оксидами авота, осециненнями хлора в Иргора, попадающим в атмосфать в результате распада фреснов — веществ, которые широко применяють в холодильных установках и парфонено-косметических средствах. В настоящее время прияята международияя программа, согласно которой фремы заменяются на другие, менее разрушительные для озонового шита хальоагенты.

Озон и кислород, будучи простыми веществами, образоваными сидим кимическим алементом, тем не месе обладают разными свойствами. Кислород не имеет запака, а созон пахиет свежестью. Озоя, в отличие от кислорода, бактериндея, что используют для обеззараживамия питьезой воды (озонирование безаредно для здоровья человека, в отличие от хлорирования).

Озоп — гораздо более сильный озислитель, чем кислород, поэтому он звертично обеспвечивает краски, околяет серебро, разрушает органические соединевия. Последнее свойство позволяет использовать его для устранения веприятым запахов, т. е. дезодорирования продуктов питемия.

Итак, подведем итоги.

Одной из причин многообразия веществ является аллотрония, которая обусловлена двумя основными причинами:

1) различвым составом молекул простых веществ (аллотропия кислорода: кислород O_2 ; озов O_3);

рваличное кристаллическое строение аллотропных модификаций, вапример, все модификации углерода







Рис. 93. Графит и алмаз — две аллотропные модификации углерола

имеют атомную кристаллическую решетку, но у алмаза она — объемная тетраздрическая, а у графита — слоистая (рис. 93), потому так иепохожи свойства алмаза и графита.

В органической химни также известим реакции, которые протекают без изменения состава веществ. Оченидно, вы вспомнили, что такие реакции приводят к образованию изомеров. Напомним:



наомеры — это вещества, имеющие одинаковвый состав, т. е. одинаковую молекуляриую формулу, по равное строенив, а слядовательно, и разилы свойства. Ивление существования наомеров вазывают изомерией, а реакциями изоменами и правилия изомеров — реакциями изомериалиии.

Например, для повышейня качества бензива (так называемого октакового числа) в промышленности используют процесс риформиига, осиованный в том числе и на реакциях изомерявации, например:

$$\begin{array}{c} \operatorname{CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-CH_3} \longrightarrow \\ n : \operatorname{pertag} \\ H_3 \\ \longrightarrow \operatorname{CH_3-C} \\ H_3 \\ \subset \\ H_4 \\ \subset \\ \operatorname{CH}_3 \\ \subset \operatorname{CH}_3 \\ \subset \operatorname{CH}_3 \\ \subset \operatorname{CH}_$$

2.2.3-тоиметилбутан

Изомерия — еще одна из причин многообразня химических соединений.

И аллотрония, и изомерии прекраспо излистрипуют вавамемсявая философских категорий формы и содержания. Колечно же определяющим является содержанию, но и форма не пыссиных соиз, и скою остередь, активно влижет на содержание (свойства конкретных аллотропных молификаций).



 Химические реакция, или хвинческие плления 2. Алалотронны, Аллотронные модификации или выдоказывенения укленода, серы, фосфора, долов и кисдорода. З. Наомеры. Наомерия. 4. Реакции изомеризации. 5. Причины многообразия веществ: аллотрония и вазомерия.

9

- Какие явления называют химическими? Чем они отличаются от физических?
- Вспомиите из курса химии основной школы признаки и условии течении химических реакций. Приведите при-
- Что такое аллотрония? вллотропные видоизменения?
- Каковы причины аллотропии? Приведите примеры.
- Сравните свойства и строение аллотропных модификаций фосфора. Какие причины вызывают аллотропню этого элемента?
- На примере аллотропии олова покажите относительность деления влементов на металлы и неметаллы.
- Раскройте на конкретных примерах аллотропии и изомерин категории формы и содержания.
- Предложите свои проекты по сохранению озонового пояса Земли.
- В чем состоит роль практика в становлении теории строения органических соединений? Раскройте эту роль как источника познания и комтения метицы.

§ 14

Классификация химических реакций, протекающих с изменением состава веществ

Классификацию химических реакций, протекающих с изменением состава вещества, можно проводить по самым различным признакам.

Число и состав реагентов и продуктов реакции



Реакции соединения — это реакции, в результате которых на двух и более вещеста образуется одно сложное вещестао.

В иеорганической химии все многообразие реакций соединения можно рассмотреть, например, на блоке реакций получения серной кислоты из серы.

Получение оксида серы (IV) — из даух простых веществ образуется одно сложное:

$$S + O_o = SO_o$$
.

2. Получение оксида серы (IV) — из простого и сложного веществ образуется одно сложное:

$$2SO_2 + O_2 \xrightarrow{V_2O_5, t. p} 2SO_3.$$

Получение сериой кислоты — из двух сложных веществ образуется одно сложное:

$$SO_3 + H_2O = H_2SO_4$$
.

Мы выбрали этот пример не только потому, что он максимально иллюстрирует палитур реакций соединения, во также и потому, что продукт этих реакций—серкая кислота—является «хлебом химической промышлениести» (оке. 94).

В органической химии реакции соединения вмеют специфику в названии, как вы помните, их называют ре-

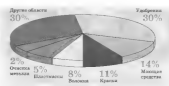


Рис. 94. Применение серной кислоты

акциями присоединения. Все многообразне таких реакций можно рассмотреть на примере блока реакций, карактернзующих свойства непредельных соединений, например этилена.

1. Реакция гидрирования — присоединения аодорода:

$$CH_2 = CH_2 + H_2 \xrightarrow{Pt, t} CH_3 = CH_3$$

2. Реакция гидратации — присоединение воды:

$$CH_2$$
— $CH_2 + H_2O \xrightarrow{H_3PO_4, t} CH_3$ — CH_2OH .

3. Реакция полимеризации:



Реакции разложения — это реакции, в результате которых из одиого сложного вещества образуется несколько новых веществ.

В неорганической химии все многообразие таких реакций можно рассмотреть на блоке реакций получения кислорода лабораторными способами.



Рис. 95. Получение кислорода разложением оксида ртути

 Раздожение оксида ртути (II) при нагревании: 2HgO = 2Hg + Oo↑.

Именно этим способом Дж. Пристли впервые получил кислород (рис. 95).

2. Рвзложение пероксида водорода (рис. 96):

$$2H_2O_2 = 2H_2O + O_2\uparrow$$
.

3. Рвзложение пермангвивтв калин при нагревании: $2KMnO_4 = K_2MnO_4 + MnO_2 + O_2 \uparrow.$

В органической кимии ревкции разложения можно рассмотреть на примере их антогимов — реакций присослимения: дегидритовния этана, дегидратации этанола, деполимеризации полиотилена (запишите уравнения реакций сами).



Реакции замещения — это реакции, в результате которых втомы простого вещества замещают втомы одного из элементов в сложном веществе.

В неорганической химии примером таких процессов может служить блок реакций, характеризующих, например, свойства металлок.

1. Взвимодействие щелочных и щелочноземельных металлов с волой (рис. 97):

$$2Na + 2H_2O = 2NaOH + H_2\uparrow$$
,
 $Ca + 2H_2O = Ca(OH)_2 + H_2\uparrow$.

2. Взаимодействие металлов с растворами кислот (рис. 98): $Z_{II} + 2HCI = Z_{II}CI_2 + H_2 \uparrow.$

10



Рис. 96. Разложение пероксида водорода при внесении катализатора — оксида марганца (IV)



Рис. 97. Взаимодействие натрия с водой, в которую добавлен фенолфталени

Взвимодействие металлов с рвстворвми солей (рис. 99);

$$Fe + CuSO_4 = Cu + FeSO_4$$
.

4. Металлотермил — вытеснение более вктивными металлыми менее активных из их оксидов (рис. 100): $2Al + Fe_2O_2 = Al_2O_2 + 2Fe_2$.

В оргвнической химии, предметом изучения которой являются не простые вещества, а соединения, реакции замещения имеют свою специфику. Например, нитрова-



Рис. 98. Отношение соляной кислоты к различным металлам



Раствор сульфата железа (II)

Рис. 99. Реакция замещения медя в ее растворе железом

сульфата

мели (П)





Рис. 100. Алюминотермия



Рис. 101. Образование осадка нодида свинца (II) в результате реакции обмена

ние бензола — реакция, которал предшествует получению аиилииа:

$$C_6H_6 + HNO_3 \longrightarrow C_6H_6NO_9 + H_9O_1$$



Реакции обмена — это реакции, в которых два сложных вещества обмениваются своими составиыми частями.

Эти реакции характеризуют свойства в первую очередь электролитов и в растворах протекают по правилу Берголле, т. е. только в том случае, если в результате образуется осадок, газ или малодиссоциириющее вещество (капример, вода).

1. Так, в результате реакции обмена между растворами иодида ватрия и интрата свинца (II) образуется красивый золотисто-желтый осадок иодида свинца (II) (рис. 101): $2NaI + Pb_1NO_2b_2 = PbI_2U + 2NaNO_3$,

$$2\text{NaI} + \text{Pb}(\text{NO}_3)_2 = \text{PbI}_2 \downarrow + 2\text{NaNO}_3,$$

 $\text{Pb}^{2+} + 2\text{I}^- \Rightarrow \text{PbI}_2 \downarrow.$

Если в раствор кислоты прилить раствор, содержащий карбонат-нои, то можио заметить образование газа:
 Na_oCO_o + 2HCl = 2NaCl + CO_o↑ + H_oO.

 Если к раствору щедочи добавить несколько капель феволфталения (окраска станет малиновой), а затем прилить кислоты, раствор обесцветится, так как произойдет реакция нейтрализации:

$${
m KOH + HNO_3 = KNO_3 + H_2O}, \ {
m OH^- + H^+ - H_2O}; \ {
m Cреда} \ {
m Heйtham}$$

 $\mathrm{CH_{3}COOH} + \mathrm{NaOH} = \mathrm{CH_{3}COONa} + \mathrm{H_{2}O},$ $\mathrm{CH_{3}COOH} + \mathrm{OH^{-}} = \mathrm{CH_{3}COO^{-}} + \mathrm{H_{2}O}.$

Выделение или поглощение теплоты



Реакции, протекающие с выделением теплоты, вазывают экзотермическими.

Частым случаем экзотермических реакций являются реакции горения экзотермические реакции, протекающие с выделением света (рис. 102):

 $2Mg + O_2 = 2MgO + Q$, $CH_4 + 2O_2 = CO_2 + 2H_2O + Q$.

Как правило, почти все реакции соединения протекают с выделением теплоты.

Едва ли не единственным исключением является реакция соединения азота с кислородом в оксид азота (П), которая протекает с поглощением теплоты:

$$N_z + O_2 \rightleftharpoons 2NO - Q.$$



Рис. 102. Горение магния



Реакции, протекающие с поглощением теплоты, называют эндотермическими.

Следовательво, реакция синтеза оксила азота (II) относится к эндотермическим реакциям.

Реакции разложения (химические антонимы реакциям соединения) за вебольшим исключением являются эндотермическими. Например, обжиг известняка - эндотермическая реакция:

$$CaCO_n = CaO + CO_n - Q$$

Схематично экзо- и эндотермические реакции представлены на рисунке 103.



Теплоту, которая выделяется или поглощается в результате химической реакции, называют тепловым эффектом.

Химические уравнения, в которых указан тепловой эффект реакции, называют термохимическими.

Например, горение углерода в кислороде - экзотермический процесс. Тепловой эффект реакции составляет 410 кДж/моль:

$$C + O_2 = CO_2 + 410$$
 кДж/моль.

Легидрировавие этана - реакция эндотермическай, ее термохимическое уравнение имеет вид:

$$C_2H_6 \longrightarrow C_2H_4 + H_2 - 207$$
 кДж.

Понятио, что если реакция синтеза оксида азота (II) эндотермическая, то его разложение — экзотермический процесс с тем же по величине, но обратным по зваку тепловым эффектом:

$$N_2 + O_2 = 2NO - 90 \text{ кДж/моль},$$
 $2NO = N_2 + O_2 + 90 \text{ кДж/моль}.$

В реальных условиях эти взаимво противоположные процессы протекают одвовременно. Такие химические реакции называют обратимыми. Более подробно такие

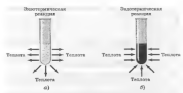


Рис. 103. Схематичное изображение реакций: а — экзотермической: б — эндотермической

реакции мы будем рассматривать в § 16, так же как и другие принятые в химии классификации химических реакций: по использованию катализатора, по изменению степеней окисления элементов, образующих вещества, и др.

1. Реакции соедивевия. 2. Реакции соединения, протекающие при производстве сериой кислоты. 3. Реакции присоединения, характеризующие свойства этвлена. 4. Реакции разложения. 5. Получение кислорода в лаборатории. 6. Реакции замещения. 7. Реакции замещения, характеризующие свойства металлов. 8. Реакции обмена. 9. Правило Бертолле. 10. Экзо- и эвлотермические реакции. 11. Тепдовой эффект химвческих реакций. Термохимические уравнения.

На какие типы делят реакции по признаку «состав и число реагентов и продуктов реакции»? Приведите примеры

уравнений реакций каждого типа. Что такое реакции соединения? С каким тепловым эффек-

том они протекцют?

- Что такое реакции разложения? С каким теплоным эффектом они протеклют?
- Чем характеризуются реакции замещения? Запишите блок уравнений реакций замещения, характеризующих свойства галогенов.
- Сформулируйте правило Бертолле. Прокллюстрируйте его уравнениями реакций для муравьиной кислоты.
 - Запишите термохимическое уравненяе реакции горения метана, если известио, что при сгорании 5,6 л этого газа (и.у.) выпеляется 225 к/дж теплогы.
 - При соединении 18 г алюминия в кислороде выделяется 547 кДж теплоты. Составьте термохимическое уравнение этой реакцин.
- При сгорании 7 г этилена выдаляется 350 кДж теплоты. Определите тепловой эффект реакция.
 - Термохимическое уразнение реакции полного сгорания ацетилена;

 $2C_2H_2 + 5O_2 \longrightarrow 4CO_2 + 2H_2O + 2610$ кДж.

Вычислите количество теплоты, которая выделяется при сгорания 1,12 л ацетилена (н. у.).

§ 15 Скорость химической реакции

Известно, что одии химические реакции протекают за доли секудны, другие же — за минуты, часы, дии, Например, практически миновенно протекают реекции, которые сопровождаются ворымом: горение порожа оспламенение горочей смеси в двигателе внутрениего стофыния автомобыли. При сливавии растьоров хлорида бария:

Наоборот, коррозия железа (ржавление) идет так медленио, что увидеть ее продукт можно лишь по истечении длительного премени.

Одна и та же реакция может в одних условиях протекать быстро, а в других — медлевно. Например, процесс окисления серебра или меди на ноздуже тянется годами, а в присутствии озона проходит чрезвычайно быстро. Чтобы карактеризовать быстроту протекания химической реакции, используют понятие скорость химической реакции (ее обозначнот латинской букной у).



Скорость химической реакции — это изменение концентрации одиого из реагирующих веществ или одного из продуктов реакции и едииицу времени.

Скорость реакции можно найти по формуле

$$v = \pm \frac{C_2 - C_1}{t_2 - t_1} = \pm \frac{\Delta C}{\Delta t}$$
,

где C_1 и C_2 — молярные концентрации реагирующих или образующихся веществ соответственно в момент аремени 4 и 4 у. Если скорость реакции характеризуют изменением моляриой концентрации исходим (реагирующих) веществ, то $C_a < C_1$ (конпентрации исходиюто вещества убынает по мере протеквани реакции). Так как коррость реакции имее положительное замачине, перед дробью следует поставить знак «минус». При определении скорости реакции по возрастающей концентрации образующихся веществ величина дробь $\frac{6}{2\pi}$. будет поло-

жительной.

Количество вещества (моль) в единице объема, как вы помитет, вызывают моля-риой концентрацией ввещества. Ее измеряют в моль/л (кмоль/м³, ммоль/мл). Так как время измеряют в секундах (минутах, часях) сединицы скорости химической реакции: 1 моль/(л · c); 1 кмоль/м³, минр и т. д.

Следонательно, чтобы определять, с какой скоростью протекает химическая реакция, пужно знать: в) комичество мещество количество мещества (моль) образуется (для иродукта рекакция) или расходуется (для исходомо лещества); скакое время происходит этот процесс; в) в каком объеме протекает реакция.

Знание скоростей хнимических реакций имеет очень большое практическое н научное значение. Например, в химической промышленности от скорости химической реакции зависят размеры, производительность аппаратов, количество вырабатываемого продукта и в конечиом итоге зарплата работников и себестоимость продукпии.

Раздел химии, изучающий скорость химических реакций, называют химической кинетикой. Зная ее законы, человек получает возможность управлять скоростью химических процессов.

При рассмотрении вопроса о скорости реакции необходимо помнить, что реакции делят на гомогенные и гетерогениые.



Реакции, которые протекают в однородной среде (иет поверхности раздела реагирующих вешеств), например в смеси газов или в растворах, называют гомогенными (от греч. «гомо» равный, одинаковый).



Гетерогениыми называют реакции, которые протекают между веществами в неоднородиой среде (есть понерхность раздела реагирующих веществ). Например, на поверхности соприкосновения звердого вещества и жидкости, газа и жидкости, твердого вещества и газа и т. д. (от греч. «гетеро» — разиый, другой),

Данное выше определение скорости химической реакции и соответствующая ему формула справедливы только для гомогениых реакций.

Если реакция гетерогенная, то она может илти только на поверхности раздела реагирующих веществ. В этом случае скорость химической реакции будет определиться плошалью поверхности соприкосновении реагирующих неществ. Следовательно, для гетерогенных реакций одним из факторов, определяющих скороеть химической реакции, является величина площади поверхности соприкосновения реагирующих веществ. Поэтому на производстве очень часто проводятся химические реакции в «кипншем слое». Твердое вещество для этой нели дробят, измельчают почти до состояния пыли, а затем через него пропускают снизу второе вещество, как правило, газ. Прохождение его через мелкораздробленное твердое нещество-реагент сопровожлается иллюзией кипения. Например, в «кипящем слое» осуществляют обжиг мелко намельчениого серного колчедана при производстве серной кислоты или крекинг нефтепродуктон.







Рис. 104. Зависимость скопости химической реакции от площади соприкосновения реагирующих веществ

мрамор одинаковой массы: для первого опыта кусочек, лля второго - порошок. Нетрудио убедиться, что взаимодействие порошка мрамора с кислотой протекает гораздо энергичнее, чем взаимодействие кусочков мрамора с ней.

Скорость химических реакций зависит от природы реагирующих веществ. На рисунке 105 показано вза-





Рис. 105. Зависимость скорости химической реакции от природы реагирующих вещести: калий (а) взвимодействует с водой более эпергично, чем литий (б)

имодействие двух щелочных металлов — лития и кадия — с водой. Калий взаимодействует с водой очень бурно и настолько энергично, что даже воспламеняется, а с литием реакция протекает медленнее.

В качестве другого примера можно привести реакции окисления серебра кислородом и озоном: первая идет

медленно, вторая протекает почти мгновенно. Влияние природы веществ на скорость химических реакций очень велико. Например, процесс превращения гранита в глину, так называемое выветривание горных пород, протекает на протяжении тысячелетий. Природа бутылочного или оконного стекла, полиэтилена и других веществ, созланных человеком, такова, что эти вещества практически не разлагаются или разлагаются в окружающей среде чрезвычайно медленно. Вот и приходится человеку находить способы их утилизации, например сжигать полнэтилен и другой мусор. И как мудро распорядилась природа, когда предусмотрела для человека и большинства животных в качестве транспортирующего кислород вещества гемоглобин крови, который уже при комиатиой температуре способен соединяться с кислородом воздуха со значительной скоростью, а следовательно, и быстро доставлять его из легких в тканн.

Еще одним важиейшим фактором, влияющим на скорость химической реакции, является концентрация реалирониих вешеств.

Продолжен опыт, понавывающий это влияние. Налыем в три пробирки раствор тивосульфата патрии, который ребятам, запимающим фотографией, известен под названием фиксамажа. В первую пробирку — 3 мл, во вторую — 2 мл и в третью — 1 мл. Затем прильем во псе пробирки — 3 мл, во тротую воды так, чтобы уровены растворов в пих стал одишковым — 5 мл; т. е. в первую пробирку прильем 2 мл воды, по тротую — 3 мл, в в третью — 4 мл.

Поизгию, что наибольшей будет концентрация рествора тиссудьфага в первой пробярке, а наменьшей в п третьей. Теперь быстро прильек в каждую пробирке, (качиная с третьей) п 2 мл раствора серной кислоту и проследим, и какой из них раньше всего вышадет осадок серы. Раньше веего он образучется там, где выше осеры. Саньше всего он образучется там, где выше образучется том и подятию. Всель для хикического взаимодействия

ватрия необходимо, того в патрия необходимо, того бы менячия (мона), ма коном со необходимо, того чем со необходимо, того чем со необходимо, того необходимо, того концествация реагирующих решеств, т. е. количества концествация реагирующих решеств, т. е. количества необходимо, того необходимо, необх

На основания общирного экспериментального материала в 1867 г. норвежские ученые К. Гульдберг и П. Ваате формулирновали основной закок илимической кинепики, который устанавливает зависимость скорости илилческой реакции от конпертопация реагриующик веществ.



Скорость химической реакции прямо пропорциональна произведению коицентраций реагирузощих веществ, взятых в степенях; равных их коэффициентам.

Скорость простой (элементарной), протекающей в одну стадию реакции, записаниой в общей форме

$$nA + mB = pC + qD$$
,

определяют по формуле

$$v = k \mathbf{C}_{\mathbf{A}}^n \cdot \mathbf{C}_{\mathbf{B}}^m,$$

дле v — скорость реакции, $C_{\rm A}$ — молярная коицентрация вещества ${\rm A},~C_{\rm B}$ — молярная концентрация вещества ${\rm B},~m$ и n — кооффициенты, а k — константа, которая равна скорости реакции при копцентрации реагирующих веществ ${\rm I}$ моль/n (справочная величина).

Этот закон называют также законом действующих масс. Он вераспространется на веществе, находициеся в твердом состоянии, так как считается, что их концентрация постоянии, поскольку они реагируют лишь на поверхности (гетерогененая реакция).

Например, рассмотрим реакцию окисления меди:

$$2Cu_{(r)} + O_{2(r)} = 2CuO_{(r)}$$
.

Скорость этой реакции пропорциональна колцентрации кислорода: $\upsilon=RC(O_2)$, так как соударения между молекулами кислорода и атомами меди могут происходить только на поверхности разделя веществ, а значит, масса меди не визиет я аскорость реакции.

Зависимость скорости химической реакции от температуры определяется правилом Вант-Гоффа (1884):



при нзменении (поаышенин или понижении) температуры на каждые 10 °C скорость реакции соответственно измениется (увеличивается или умельшается) в 2—4 раза.

Впервые в истории Ваит-Гоффу была вручена Нобелеаская премия по химии.

Взаимодействия водорода и кислорода

$$2H_2 + O_2 = 2H_2O$$

при комиатной температуре почти яе происходит — так мвла скорость реакции. При 500 °C эта реакция протекает всего за 50 мнн, а при 700 °C она происходит почти мгиовенно.

Математически превило Вает-Гоффа описывается следующей формулой:

$$v_0 = v_1 \cdot \gamma \frac{t_3 - t_1}{10}$$

где υ_1 и υ_2 — скорости химической реакции соответствению при температуре t_1 и t_2 , а γ — температурияй кофицикат, который помазывает, ао сколько раз увеличится скорость реакции с поаышением темперетуры реагилующих вешести и 10 °C.

Превило Вант-Тоффа является приближенным и применяется лишь для орвентировочной оценки влиниях температуры на скорость реакции. Эту зависимость также легко проверять опытным путем. Нальем а три химыческих стакана одинаковые объемы растворов серной кислота, которые мы одновремию будем призиявть в лотоль, которые мы одновремию будем призиявть в лотоль, которые мы одновремию будем призиявть в лостакивы из трех пробирок, иагреем до разных температур; в первой пробирю сотавим раствор компатиой температуры; вторую пробирку иагреем до 40 °C, а третью до 70 °C. Нетудио замечить, тот аначале помутнеет раствор тиосульфата иагрип, к которому прилпли самый горачий рествор кислоты, потом — теплай н, накогорачий рествор кислоты, потом — теплай н, накогоратиро такосульфата натрия, к которому прилпли раствою сенюй кислоты компатной температуры. Скорость химической реакции зависит также от участия в ней катализатора.

Обратимся к уже знакомому вам опыту (см. рыс. 96). Прильем в пробирку немного 3%-то растнора нероксида водорода H_2O_2 и подогреем его. Внесем в пробирку е немоском обрасора H_2O_2 и подогреем его. Внесем в пробирку е немероксидом водорода телециую лучинку — она не делыхнет, потому что реахидия разложения перисския водорода протекает так медлению, что образующегося пебольшого количества кислорода недостаточно, чтобы его обнаружить. Теперь внесем в реобирку немного порошка оксида марганца (IV) M_1O_2 и заметим, что началось буркое выделение изуарьнося газа, а внесенныя в пробирку тлемицая лучинка ярко всимхнет. Оксид марганда (IV) умень выделение и при стави в пробирку пода водочного раз. Сам же основые дви происода водочным реахидия остатого в таком же комичестве, а каком был вых я се начале.



Вещества, которые изменяют скорость химической реакции, оставаясь к концу ее неизменными, называют катализаторами.

Оксид марганца (IV) является катвлизатором разложения пероксида водорода.

Процесс изменения скорости химических реакций с помощью катализатора называют катализом, а равкция, идущив с участием катализатора, — каталишическими. При добавлении квтализатороа в смесь реагентов скорость реакция учеды-

чивается в десятки н сотии раз, но в итоге реакции свми катализаторы остаются пеизменными по форме, цвету, объему, массе.

Обыкновениюе вещество вода может творить ясобыкновенные чудсса, если выступает а роли катализатора, например при взаимодейстани алюминин с нодом (рис. 106).



Рис. 106. Вода катализирует реакцию алюминия с подом

Одиим из первых исследовачелей катализа был руссий имик Г. И. Гесс, опубликованный в 1831 г. стачью, содержание которой достаточно полно отражено в ее названии: «О совбстве всема межко раздробленкой платины способствовать соеданению кислорода с водородом и о плотности платины». Платина, применяемам кимиками в наиболее ответственных случаля, калистоя катализегором дорогия, но часто проето везаменимым. Напрыеер, с помощью платинового частанизетора американским и япопским автомобилестроителям удалось добяться почти полисто сторания топлява в двигателях автомобилей, что, в свою очередь, реако уменьшило содержание вредимы примесей в выхлопим газам в сделало чище атмосферу таких больших городов, как Токио или Ньюдорок ядр.

Слово «катализ» в переводе с греческого означает «разрушение». С помощью катализа происходит как бы разрушение длинного пути, который предстояло пройти веществам, вступившим в реакцию.

Катализаторы широко используют в химической промышленности, так как оби позволито повысить поизводительность кимических процессов, уменьшить стоимость кимической аппаратуры, сделать промыштоство вкологически более чистым и экономически выгодным.

Человек издавна наблюдал действие катализаторов брожения при образования вина и уксуса из випоградного сока или дрожжей при выпечке клеба еще в древние времема.



Биологические катализаторы белковой природы называют ферментами.

Ферменты, как вы знаете, ускоряют жизнение пакиме химические реакции в клетках организмов. Действие некоторых из них вы можете наблюдать на опыте. Опустяте поочередно в пробирки с небольшим количетвом пероксида водорода вемного мелко измельченной сырой моркови, картофеля или мяса. Вы заметите бурное выдледие кислороды. Это съвбетоете в фенмет и малала, который содержится почти во всех растительных и животных клетках. Одиако сели в раствор пероксида водорода опускать по кусочку вареной моркови или мяса, то выделения кислорода не происходит; каталаза при варке разруплется.

Сведует отметить вще одку особенность ферментов они действуют в строго определенном интерваме темплетур и в строго определения обрав. Например, фермент словы питалли, с которым вы позикомились при изучении темм. «Пищеварение в ротовой полости» из урока, знатомии, действует на крамма пищи, лучше всего при температуре 35—40 °С в слабощелочной среде. В желудке изглали уже не «работает», так мак там среда инсоглась, Здесь начинается действие другого фермента — пепсиил, который расцельнет беляки шици.

Теперь вам должно быть понятно, почему в инструкниях по применению стиральных порошков, содержащих ферменты (их еще называют энзимами), рекомондуется строго придерживаться указанного интервала температур.

Клетки живых организмов четко соблюдяют задакиую им природой «инструкцию» по использованию ферментов. Под действием ферментов-катализаторов в клетках произодит распад, молекуя бельков, жиров и уулеводов, поступныших в организм с инщей, и сингез новых молекул, которые точно соответствуют потребностим данного организма. Вот почему валикий русский физиолог И. П. Павлов назвал ферменты мосилекажи жизни.

Полеано также анать, что помимо катализаторов, которые увеличивают скорости химических реакций, есть вещества, которые, насборот, их уменьшают. Их называют ингибиторами (от лат. inhibe) — удерживаю). Значение последних так же велико, как и первых. Натример, коррозию металлов удается звмедлить именно с помощью ингибиторов.

Итак, мы выясиняли, что скорость химической реакдия зависит от следующих фактороп: от природы реагирующих веществ, концентрации, температуры, площади соприкосновении реагирующих веществ (для гетерогеилых реакций) и участяк катализаторы. Скорость химической реакции. 2. Гомогенные и тетерогенные реакции. 3. Факторы, влилощие на скорость химической реакции: площидь поверхности спірикосновення реактирующих веществ, природа реактрующих веществ, конщентрация реактрующих веществ, температура, участие катализатора. 4. Праляма Вант-Гоффа. 5. Ферменты. 6. Нигибиторы.

6 ...

- Что называют сиоростью химической реакции? В каких единицах ее измеряют? От каинх факторов она зависит?
- Сравните покития «скорость движения» в «скорость хвинческой реакции». Что между имин общего?
- Какие дае классификации реакций по агрегатному состоянию реагентов и по участию в них каталязаторе вы можете предложить? Прижедите примеры таких реакций, запишите их уреажения.
- Сформулируйте закон действующих масс. Для каких реакций он справеллия?
- Сформулируйте закон Вант-Гоффа.
- Что тахое катализаторы? На какие группы их можно разделить? Где накболее эффектвано можно использовать ингибиторы?
- Что такое ферменты? Сравните их с неорганическими катализаторами. Назовите области применения ферментов.
- В Почему при обработке поразов и других раи пероксидом водорода наблюдается его бурмое «искипание»?
- Сухой хлор хранят в железных баллонах. Влажный хлор разрушает железо. Какую роль играет вода а этом процессе?
- Для реакции были азяты вощества при температуре 40 °C. Затом их катреля до томпературы 70 °C. Как изменится скорость химической реакции, если температурный коэффициент ее равен 27
- Запышате уравнение, отражающее закон действующих масс, для реакций, уравнения которых:
 - a) 2NO + O₂ \(\infty 2NO₂; 6) I₂ + H₂ \(\infty 2HI.
 - Почему продукты пятания хранят в колодельниках?

\$ 16

Обратимость химической реакции. Химическое равновесие и способы его смещения

По паправлению все кимические реакции можно разделять на необратимые и обратимые. К тервым относят сравнительно немного реакций. Это, например, реакции горения или реакция в расторож электролиго, протеклющие в полном соответствии с правилом Берголле (аспоммите его, поцедочите поцмеры).



Необратимыми называют химические реакции, в результате которых исходные вещества практически полностью превращаются в конечные продукты.

Гораздо более многочисленную группу составляют об-



Обратимыми называют химические реакции, которые протеклют односременно в двух противоположных направлениях — прямом и обратном.

Среди обратимых реакций, используемых для получения важнейших химических продуктов, можно назвать реакцию сивтеза оксида азота (II), которая может служить началом процесса получения азотной кислоты.

Другими, еще более значимыми реакциями неорганического синтеза являются реакции получения оксида серы (VI):

$$2SO_2 + O_2 \xrightarrow{V_2O_3, t} 2SO_3 + Q$$

и получения аммиака:

$$3H_2 + N_2 \xrightarrow{F_{0,p,1}} 2NH_3 + Q.$$

В органической жимии обратимые реакции еще более многочисленны. О многообразии таких реакций говорят

хотя бы термины-антонныы, применяемые в ией: гидрирование — дегидрирование, гидратация — дегидратация, этерификация — гидролиз;

$$\begin{split} & C_2 H_6 \stackrel{\text{Pt, } f}{\longleftarrow} C_2^! H_4 + H_2 - Q, \\ & C_2 H_4 + H_2 O \stackrel{\text{Pt, } f}{\longleftarrow} C_2 H_5 O H + Q, \\ & RCOOH + HOR_1 \stackrel{\text{\tiny CP}}{\longleftarrow} RCOOR_1 + H_2 O. \\ & ROODS = GRUDT = COORRAS dobug. \end{split}$$

В обратимых процессах скорость правмой реакция викчаль заисковальная, а заятем ученывлегел из-а того, что уменьшаются концентрации меходных аегцеств, расскдемых на образование продуктов реакции. Наоборог, скорость образтой реакции, минимальная вакачале, увень чавается по жере увеличения концентрации продуктов ревкции. Наконсц, паступает такой момент, когда скорости прямой и образиой реакций становатся равными.



Состояние химическото обратимого процесса, при котором скорость прямой реакции равиа скорости обратной реакции, называют химическим равиовескем.

Химическое равловесие является динамичими (подвинямы), так жак при его наступлении реакция в покращается, ненаменными остаются лишь концевтрация компонентов, т. е. за ецинци зремени образуется также количество продуктов реакция, какое превращается не исходные аещества. При постоянных температурся я двалении равпоаесие обратимой реакции может сохраняться исотраелаецию долгое аремя.

На производстве же чаще всего заинтересовым в премоущественном протекании прямой реакции. Например, в получении амынака, оксида серы (VI) и оксида азота (II). Как же вывести систему из состояния равновасия? Как влияет пв вего изменение ввеплих условий, при которых протекает тот или иной обратимый химический дюдееся.

Французский химик Анри Ле Шателье в 1885 г. выаел, а немецкий физик Фердинанд Браун в 1887 г. обосновал общий закои смещения химического равновесия в зависимости от внешних фанторов, который известен под изявинем привиила Ле Шителье.



Если изменить одно из условий — температуру, давление или концентрацью веществ, — при которых данная систем накодится в состоянии химического равновесия, то равновесие сместится в направлении, которое препятствует этому наменения.

Этот принцип можно было бы назвать принципом «делай ваборот в добъещься своето». Рассмотрим, как вужно поступить, чтобы сместить равновесие, если взменять каждое вз условий реакции на примере реакции синтеза акмиака:

$$3H_2 + N_2 \xrightarrow{Fe, p, t} 2NH_3 + Q.$$

Ввачале дадим карактеристику этого процесса.

 Прямая ревкция является реакцией соединения, так как из двух простых асщеста — аэога и водорода образуется одно сложное вещество — аммиак. Разумеется, обратвая реакция по этому признаку относится к реакциям разложения.

2. Так как обе реакции — и прямая, и обративя — протекают в присутствии катализатора (им может служить или универсальная, но дорогая платина, или дешевый железный катализатор с добавками оксидов калии а плиоминя), то обе реакции являются катализическими. Следует отметить, что катализатор не влинет на смещение равновеския, он одиваково зменяет скорость капримой, так и обратной реакций, т. е. только ускорнет момент наступления уклического равновоеми.

 Прямая реакция протеквет с выделением теплоты, поэтому относится к экзотермическим реакциям. Логично поэтому утверждать, что обратная реакция является энлотермической и протеквет с поглошением теплоты.

Итак, рассмотрим теперь, как применяется принцип Ле Плателье, принцип противодействия, для смещения равиовесия реакции спитеза аммиака.

1. Изменение равновесных концентраций, т. е. концентраций веществ после установления равновесия. Чтобы сместить равновесие в сторону образования аммиака, необходимо увеличить концентрацию исходных веществ, т. е. концентрацию азота и водорода, и уменьшить коицентрацию продукта, т. е. аммиака. Равновесные концентрации принято обозначать квадратными скобками, в отличие от неравновесных, которые обозначают буквой С. Следовательно, чтобы сместить равновесие рассматриваемой реакции вправо, иужно увеличить концентрации азота и водорода ([N2] н [H2]) и уменыцить концентрацию аммнака ([NH₂]), т. е. аывести его из сферы реакции. Понятно, что для смещения равиовесия влево иужно поступить наоборот.

2. Изменение давления. Синтез аммнака из водорода и азота сопровождается уменьшением объема; из 4 моль исходных веществ образуется только 2 моль аммиака. Очевидно, что а закрытом сосуде или аппарате (он называется колонной снитеза) (рис. 107) продукты этой реакции создают меньшее давление, чем создавали сходные вещества. Значит, прямая реакция — синтез аммнака — сопровождвется понижением давления. Наоборот, разложение аммиака на аодород и азот ведет к удедичению числа молекул газов, а следовательно, и к увеличению давле-

ния. При сжатии реакционной смеси равновесие смещается аправо, а сторону образования аммиака, так как этот процесс приводит к уменьшению давления, т. е. противодействует внешнему воздействию. Наоборот, уменьшение давления смещает равновесие влево, в направлении разложення аммнака. Необходимо отметить, что

изменение давления смещает равновесие лишь в том случае, если в реакции принимают участие газообразные вещества и она сопровождается изменением их



Рис. 107. Колонна синтеза аммияка

ноличества. Если же количество газообразных веществ в процессе реакции не изменяется, то увеличение или уменьшение давлення не влияет на равновесие такой обратимой реакции. Например, в реакции синтеза оксила азота (II) общее количество вещества исходных газов N. и О. равно количеству вещества продукта NO (по

2 мольъ. Поэтому изменение давления не нарущает равновесие этой реакции.

3. Изменение температиры. Мы уже выяснили, что процесс образования аммиака из водорода и азота является экзотермическим, а обратный — разложение аммиака эндотермическим. При повышении температуры равновесие этой реакции сместится влево, в направлении реакции разложения аммиака, которая проходит с поглощением теплоты и поэтому ослабляется внешним воздействием повышением температуры. Наоборот, охлаждение реакционной смеси смешает равновесие вправо, в направлении ревиции синтеза аммиака. Эта реакция идет с выделением теплоты и противодействует охдаждению.

Схема промышленной устаковки синтеза аммиака приведена на рисунке 108.

Следовательно, повышение температуры смещает химическое равнолесие в сторому эндотермической реак-



Рис. 108. Схема промышленного получения аммиака

ции, а поизжение температуры — в направлении яколотерамической реакции. Однако в соответсявия с правизмом Вант-Гоффа, при значительном повышении температуры значителью уменьшается скорость реакции, что экономически невытодно. Поотому при производстве анминака выбирают температ температур (500—550 °С), при котором и равновесие ве сдишком смещено влево, и скорость реакции достаточно высока. Такие условия вазывают оппилмальными, а их определение — выбором оппилмальных условий.

Как можно убедиться на рассмотренных примерах, применение принципа Ле Шателье к обратимым химическим процессам открывает путь к управлевию химическими реакциями.

1. Ньобратимые и обратимые реакции. 2. Химическое равновеске. 3. Привири П. В. Шателье. 4. Успония смещетви разковески в реакция ситегая авменение даления, изменениях концентрация, въменение даления, изменение температуры. Выбор онтимальных условий.

9

- Какие реакции называют необратимыми? Приведите примеры таних реакций на органической и неорганической хв-
- Какие реакции называют обратимыми? Что такое жимическое равиомесие? Как его сместить?

мии, запишите их уравнения.

- Пайте характеристику реакции синтеза оксида серы (VI) из оксида серы (IV) и кислорода. Рассмотрите, как нужно измерить компентрацию вещеста, давление и температуру, чтобы сисстить равловене иправа,
- Для смещения равновесия в реакции синтеза аммиака вправо пеобходимо понизить температуру. Почему же на производстве этот процесс проводят при достаточно высокой температуре 500—550 °C7
- Как нужно изменить концентрацию веществ, температуру и давление реакции синтеза иодоводорода: H₂ + I₂ ←

 ∠ 2HI + Q₁ чтобы сместить разновеече вправо?

- Выберите уравнения обратимых реакций, в которых изменение давлении не вызовет смещения химического равнонесия:
 - a) $MgCO_3 \rightleftharpoons MgO + CO_2$; 6) $HCOOH + C_2H_5OH \rightleftharpoons HCOOC_2H_5 + H_2O$; 8) $3Fe + 4H_2O_{(tag)} \rightleftharpoons Fe_3O_4 + 4H_2$; r) $C_5H_2 + H_3 \rightleftharpoons C_5H_2$.
- Уго служит сырьсм для синтеза аммиака? Назовите источники этого сырьд.
- Используя свои знаимя по биологии и пеорганической химии, охарактеризуйте вароднохозяйственное значение аммине.

§ 17 Роль воды в химических реакциях

Если взглянуть на нашу планету из космоса (рис. 109), то мы увидим, что большая часть поверхности Земли поковтя волой.

Вода — уникальное химическое вещество, роль которого в кимических реакциях трудно переоценить. Представленная схема 4 — лишь бледиая копия той роли, которую вода играет в превращениях веществ.

Очевидию, что, как и все вещества, вода подчиняется строгой логической линии «состав — строение — свойства». (Вспомните состав и строение молекул воды, роль межмолекулярных водородных связей при ассоциации их в жидкию и

тоердую воду.)
Огромное число химических реакций протекает в водной среде. По отношению к воде как растворителю все вещества условио делят на следующие группы:

растворимые (в 100 г воды раствориется более 1 г вещества: щелочи, почти все витраты, все моносахариды, визшие спирты и карбововые кислоты и др.;



Рис. 109. Вид на Землю на космоса



 малорастворимые (в 100 г воды растворяется от 0,01 до 1 г вещества: гидромсид кальция, фториды бария и алюмимия, сульфаты серебра и свинца, анилин и фенол при комнатиой температуре и др.);

практически нерастворимые (в 100 г воды растворяется менес 0,01 г вещества: почти все фосфаты н карбоматы, кроме солей щелочных металлов и авмония, все углеводороды, высшие спирты, альдегиды и карбововые кислоты и др.).

Практическим пособием для определения растворимости веществ в воде является таблица растаоримости гидоксидов и солей в воде.

Растворение — это не просто физический процесс результат диффузии. При растворении веществ в воде происходит их химическое взаимодействие с ней — гидратация. Результатом такого взаимодействия является образование растворов, Именво этой точки эрения из растворение придерживался и отстаивал ее великий русский химии, Л. И. Мемлесев.



Водяме растворы — это гомогенные системы, состоящие из молекул воды, частиц растворенного вещества и продуктов их взаимодействия.

Почему мы так осторожно в определении растворов подчеркнули «частиц вещества и продуктов их взаимодействия»? Как вы помните на § 11 «Дисперсные системы», истянные растворы делат на молекулярные, ионные и ноино-молекулярные. Ведь даже в молекулярных растворых вещеста содержатся уже совсем не те молекулы, из которых было построено неходное вещество, например молекулы спиртов. Эти молекулы окружены оболочной из молекул воды. Такие молекулы называют гаиратировалиыми. Они представляют собой результат взаимодействия воды с молекулами растворяемого вещества — процесса гадоратации.

Коспенным докавяесльством гидратации как химического процесса является существование твердых кристальогидратов, например солей, в состав которых входих вода. Ее в этом случае наязывают кристальнаяциопной. Наиболье известывам кристальогидратами являногоя медиый купорос CuSQ₄ 5H₂O, гишс CaSQ₄ 2H₂O и кристальническая одая Ан₄CO₅ 10H₂O.

Если для молекулярных растворов все только этим и заканчивается, то для растворов электролитов следует продолжение. Напомиим:



электролиты — это аещества, которые в растворах распадаются на ионы — диссоциируют.

Электролиты диссоциируют по-разиому — одии хорощо, другие не очень. Эту способность электролита к диссоциации характеризует величина, называемая степенью электролитической диссоциации.



Отношение числа молей вещества, распавшегося на моны, к общему количеству растворенного вещества мазывают степенью злектролитической диссоциации.

По величине степени диссоциации асе электролиты можно условно разделить на сильные (степень диссоциации которых стремится к единице) и слабые (степень диссоциации которых стремится и вулю),

Сильные электролиты в растворах практически полностью распадаются на ноны, и уравнение диссоциации для таких электролитов принято занисывать как необратимый процесс:

$$NaOH = Na^{+} + OH^{-};$$

 $Al_{\alpha}(SO_{\alpha})_{\alpha} = 2Al^{3+} + 3SO_{\alpha}^{2-}.$

К сильным электролитам относят щелочи, все соли, некоторые кислоты (HCl, HNO, H-SO, HClO, HBr, HI, CF₂COOH и др.).

Слабые алектролиты в растворах диссоциируют очень незначительно, причем этот процесс обратим:

$$HNO_2 \rightleftharpoons H^+ + NO_2^-;$$

 $CH_0COOH \rightleftharpoons CH_0COO^- + H^+.$

К слабым электролитам относятся многие неорганические (HoS, HoCOs, HCN) и почти все органические кислоты. Вода, будучи причиной диссопнации, сама незначительно диссоциирует:

$$H_2O \rightleftharpoons H^+ + OH^-$$
.

Как молекулы, так и ноны в водных растворах гидратированы, т. е. свизаны с окружающими их молекулами волы.

Как вы знаете, автором одной из основополагающих теорий химии — теории электролитической диссо*ииании* — является шведский химик С. Аррениус. Однако и русские химики - И. А. Каблуков и В. А. Кистяковский — внесли немалый вклад в развитие представлений о механизме диссопиации и поведении электролита в растворе.



Сванте Август Арреннус (1859 - 1927)

Швелский химик и физик. На основе проведенных исследований доказал в сформулировал основные положения теории электролитической диссоциации, обнаружил различную степень диссопиации у разных веществ, открыл звиисимость степени лиссопизнии от разбевления растворов, Основатель учения о скоростях хымыческих реакций. Лауреат Нобелевской премин (1903)...

Вспомните, что по характеру образующихся в результате диссопиации нонов различают три типа электролитов: кислоты, основания и соли.



Кислоты — это электролиты, диссоциирующие на катионы водорода и анионы кислотного ос-TATES

$$HCl = H^+ + Cl^-,$$

 $HCOOH \rightleftharpoons H^+ + HCOO^-.$



Основания — это адектролиты, диссоциирующие на катионы металла и гидроксид-анионы.

$$\mathrm{CH_3NH_2} \cdot \mathrm{H_2O} \Longleftrightarrow \mathrm{CH_3NH_3^+} + \mathrm{OH^-}.$$



Соли — это электролиты, диссопиирующие на катионы металла и анионы кислотного остатка.

$$\begin{aligned} \text{BaCl}_2 = \text{Ba}^{2+} + 2\text{Cl}^-, \\ \text{CH}_3\text{COONa} = \text{Na}^+ + \text{CH}_3\text{COO}^-. \end{aligned}$$

Значительна роль воды для транспортировки веществ в сферу реакции. Как вы знаете, особенио важна она в жизни живых организмов, так как все жидкие среды живых организмов более чем на 90-98% состоят из воды. Так, кровь разносит по организму кислород, питательные вещества, гормоны и другие биологически активвые соединения и, в свою очередь, доставляет углекислый газ и продукты распада к местам их удаления из организма.

О роди воды наи транспортного средства в промышленном производстве мы уже достаточно рассказывали ранее.

О воде как катализаторе вы узнали из § 15 на примере красивейшего опыта — взанмодействия алюминия с иодом.

Не менее значима роль воды как участиика химических реакций, как реагента. В органической химии целая группа реакций присоединения носит название реакиий гидратации. О реакции гидратации этилена мы гонорили не раз, напомним о реакции гидратации ацетилена (реакции Кучерова), представляющей собой одну из ярких страниц отечественной органической THMHH.

Взаимодейстние ацетилена с нодой было изнестно до М. Г. Кучерона. Однако практического применения эта реакция не находила из-за очень малого выхода продукта — уксусного альдегида. Заслуга русского ученого состояла в том, что он нашел катализатор этого процесса - соли ртути, кардинально увеличившие выход продукта:

$$HC = CH + H_2O \xrightarrow{Hg^{3+}} CH_3 = C$$

В неорганической химии реакции с участием воды также широко известны. Так, с водой при обычных условиях знергично реагируют шелочные и щелочкоземельные металлы, при этом образуются щелочь и водород:

$$2Na + 2H_2O = 2NaOH + H_2\uparrow$$
,
 $Ca + 2H_2O = Ca(OH)_2 + H_2\uparrow$.

Химические актиподы шелочных металлов — галогеиы - по-разкому взаимодействуют с водой. Вода горит во фторе, а хлор, например, взаимолействует с водой достаточно медленио и обратимо:

$$2H_2O + 2F_2 = 4HF + O_2$$
,
 $H_2O + Cl_2 \rightleftharpoons HCl + HClO$.

Именно хлорноватистая кислота HClO, один из пролуктов последней реакции, определяет отбеливающее действие хлора.

С основимми и кислотными оксидами вода реагирует с образонанием соответстнующих гидроксилон -- щелочей и растворимых кислот, например:

$$BaO + H_2O = Ba(OH)_2$$
,
 $SO_3 + H_2O = H_2SO_4$.

Вода участвует и процессах электролиза (раздожения веществ электрическим током) и является источником получения чистых водорода и кислорода:

$$2H_2O \xrightarrow{\text{алектровыв}} 2H_2 + O_2$$
.

В сною очередь, взаимодейстние водорода и кислорода служит той реакцией, которая позноляет нынодить на околоземную орбиту космические корабли (см. рис. 53). Однако рассмотрением этих снойств далеко не исчер-

пывается роль ноды как реагента. Гораздо более многочисленны и чрезнычайно важны реакции гипролиза. о которых и пойдет речь и следующем параграфе.

1. Роль волы в превращения вещести. 2. Классификания веществ по растворимости в воде: растворимые, малорастворимые и практически верастворимые. 3. Ристворение как физико-химический пронесс. 4. Электролиты, б. Степевь здектролитической диссоциации. 6. Сильные и слабые электролиты. 7. Кислоты, оснокания и соли и свете теории электролитической диссоциации. 8. Реакции гидратации.



Какое строение имеет молекула поды? Каковы ее физиче-

ские свойства?

Раскройте интегрирующую роль воды в естествознании --

между химией, биологией, физикой и географией. Возмож-

но ди без структурирования и актуализации интеграцион-

иых проблем достаточно полно сделать это?

Расскажите о роди воды в решении эковомических проблем общества.

Раскройте глобальную проблему человечества — проблему пресной воды на Земле и предложите пути ее решения.

Расскажите о роли воды в химических реакциях.

Докажите, что диссоциация электролита — это результат процесса гидратации. Какую роль сыграли русские химики в изучении этой стороны теории электролитической лиссопиации?

Что такое степень электролитической диссопиации? На ка-

кие группы делят электролиты по степени электролитической диссоциации? Приведите примеры представителей

каждой группы.

- 8) Перечислите химические свойства воды. Какие из этих свойств находят практическое применение?
- 9) Что такое кристаллогидраты? Какой процесс лежит в основе наложения гипсовых повязок или изготовления изделий из алебаства?
- Запишите уравнения реакций, с помощью которых можно осуществить следующие превращения:
 а) 0₂ → H₂ 0 → H₂ → NH₃ → H₂ 0 → H₃PO₄ → → H₂ 0 → Na₂O → Na₂O

 $\begin{array}{c} \text{H}_2\text{O} \longrightarrow \text{NaOH}_1 \\ \text{6)} \text{ C}_2\text{H}_4 \longrightarrow \text{C}_2\text{H}_5\text{OH} \longrightarrow \text{C}_2\text{H}_4 \longrightarrow \text{CH}_3\text{CHO} \longrightarrow \\ \longrightarrow \text{CH}_3\text{COOH} \longrightarrow \text{H}_4\text{O}, \end{array}$

CH₃COOH → H₂O.

§ 18 Гидролиз



Гидролизом называют реакции обменного взаимодействия вещества с водой, приводящие к их разложению.

По направлению реакции гидролиза можно разделить на обратимые и необратимые.

Если посмотреть на таблящу растворимости гидроксыдов и солей в воде, то можно заметить, что в некторожиклеточках этой таблицы стоят прочерки. В споске же ууказано, что данное веществот любо не существует, ангоравляляется водой, т. е. подвергается необратимому тидролизу. Чаще всего таким солями выжлючея соля, облаготея соля, облаготе соля обл

$$Al_2S_3 + 6H_2O = 2Al(OH)_3 \downarrow + 3H_2S\uparrow$$
.

Кроме некоторых солей, гидролизу подвергаются многие бинарные (двухэлементные) соединения — фосфиды, нитриды, силициды, гидриды и т. д., например:

 $Zn_3P_2 + 6H_2O = 3Zn(OH)_2\downarrow + 2PH_3\uparrow$.

Отметим, что эта реакция лежит в основе применения фосфида цинка в качестве зооцида — вещества, используемого для борьбы с грызунами. Необратимый гидролиз используют для получения ацетилена из карбида кальция:

$$CaC_2 + 2H_2O = Ca(OH)_2 + C_2H_2\uparrow$$
.

Гораздо более значим и многообразен гидролиз обра-

Можно выделить четыре типа растворимых солей в зависимости от силы образующих соль кислоты и основания и Необратимый гидролиз соли слабого основания и

слабой кислоты был рассмотрен выше на примере сульфида алюминия.

Теперь рассмотрим обратимый гидролиз соли силь-

ного основания (щелочи) и слабой кислоты (${\rm H_2S}$, ${\rm H_2CO_3}$, ${\rm HCN}$, ${\rm H_2SO_3}$, ${\rm CH_3COOH}$). Как правило, в результате такого гидролиза образуют-

ся кислая соль и щелочь:

или в ионном виде:

$$CO_3^{2-} + H_2O \Longrightarrow HCO_3^- + OH^-$$
.

Такой гидролиз называют гидролизом по аниону. Иов, который обусловливает среду раствора, гидроиска, анион ОН , поэтому при растворении карбоната натрия в воде среда полученного раствора будет цедоной и индикатор, например фенолфталени, покажет это, изжения цвет да маликовый.

Кисалые соли, как продукт гидролиза по аниону, получаются тем случае, если исходяля соль образована мигоенсовной кислотой. В случае же, когда исходная соль образована однососновой кислотой, в результате гидролиза получаются щелочь и кислота. В качестве примера рессмотрим гидролиз правилия какия — обязательного аграбута миогочисленных шлизонских и детективных дитеолатуовых произведений:

или в ионном виде

$$CN^- + H_2O \rightleftharpoons HCN + OH^-$$
.

Теперь вам стало понятно, что убивает человека не сам цианистый калнй, а образованная в результате его гидролиза летучая и чрезвычайно токсичиая циапистоводородная кислота HCN. И горьким миндалем пахиет не цианистый калий, а именно циавоводород.

Гидролиз соли слабого основания (перастворимого в воде гидроксида метадля, аммивака иля амина) к сильной жислоты (НСІ, НКО₃, Н₂SO₄, НСІО₄, НВК, НІ) приводит, как правило, к образованию сильной кислоты и сембиной соли:

или в ионном виде

$$Zn^{2+} + H_nO \rightleftharpoons ZnOH^+ + H^+$$
.

Такой гидролиз мазывают видролилом по капиому, Мон, который обусловливает среду раствора, — кот тион водорода Н°, поотому при растворении хлорида цияма в воде среда полученного растворе будет кислоной и индикатор, например дакмус, покажет это, измения циет на крассый.

Основные соли, как продукт гидродиза по катиону, получаются в том случае, если вклодиам соль образована многокислотным основанием. Если исходкая соль образована однокислотным основанием. В качестве примера рассмотрим гидродиз клорида аммония. Исторически сложившесе пазвание этой соли — машатырь дал нео-кательная соль. Название «мюхательная соль проязошло потому, что в недальсом прошлом дамы носили в медальовах щенотку хлорида аммония и в случае плохото самочувствия имкали ес. В результате гидродиза нашатырь выделлется аммиак, который и приводил даму в чучество:

иди в иоином виле

$$NH_4^+ + H_3O \rightleftharpoons H^+ + NH_3 \cdot H_2O$$
.

И наконец, гидролиз соли сильного основания и сильной кислоты, как правило, не происходит, и, соответственно, среда раствора будет нейтральной. Например, не гидролизуются хлориды, нитраты, сульфаты целочных металлов.



Рыс. 110. Схема производства гидролизвого этилового спирта из целлюлозы

Несмотря на красочную палитру различных случаев гидролиза солей в неорганической кимии, оп ни в какое сравненно не идет с многочисленными случаями гидролиза, изучаемыми органической кимией.

Вначале рассмотрим два примера гидролиза органических веществ, которые имеют важное практическое промыпление значение.

Получение гибролизмого спирта (рис. 110). Назваше этого промышленного градукта обусновлено способом его получения. Откоды деревообрабатывающей промышленности (онижин, цена) содержат пеллогому, оторую подвергают гидролизу (с участием сериой кислоты в качестве катализатора):

$$(C_0H_{10}O_5)_n + nH_2O \longrightarrow nC_6H_{12}O_6$$

Полученную в результате гидролиза глюкозу под действием ферментов перерабатывают в спирт:

$$C_6H_{12}O_6 \xrightarrow{\Phi e p near N} 2C_2H_5OH + 2CO_2\uparrow$$
.

Точно такие же химические процессы лежат и в основе получения пищевого (питьевого) этилового спирта, только в качестве источника его служит не целлюдоза, а глюкоза, образовавшаяся в результате гидролиза крахмала.

Получение мыла. Низкосортные жиры, или жиры, малопригодные в илиу (вапрымер, пальмовое масло), подвергают педочному гидропизу. Получвилием при этом жирные карбоновые кислоты связываются щелочью или содой в мыло, смещая тем самым равновесне обратимого процесса вправо:

жиры
$$+$$
 вода $\xrightarrow{\text{сода}}$ мыло $+$ глицерин,

С мылами вы достаточно подробно знакомились при рассмотрении жесткости воды.

Еще более важное значение имеют процессы гидролиза для обменных процессов, которые лежат в основе жизнедеятельности живых ооганизмов.

Поступающие в организм с нащей белки, жиры, углеводы подвергаются в инисварительном тракте ферментативному гидролизу с образованием соответственно авиномислот, гляцерния и жирных кислот, гляцерии в тих «киринчиков » органами в ходе пластического обмена строит свои собственные белки, жиры и углеводы. Так как эти процессы зарагоримические и требуют завительного количества энергии, немыловажную роль в обмене веществ играет в обмен энергии. Оба эти процессе нераврывно связаны в едином жизненном процессе обмена вещестя и энергия.

Энергетический обмен представляет собой не что иное, как те же пропессы гидролиза. Так, необходимую для пластического обмена (или, как говорят биологи, ассимиляции) анергию организм получает в результате гидролиза АТФ;

$$AT\Phi$$
 + вода \longrightarrow $AД\Phi$ + фосфорная кислота + 40 кДж.

В ходе противоположного процесса (в биологии его называют диссимиляцией) выделяемая из органических веществ эпергия вновь накапливается в АТФ:

АПФ + фосфорная кислота — АТФ + вода - 40 кЛж.

Гидролия.
 Необратимый гидролия.
 Обратимый гидролия неорганических содей.
 Гидролия неорганических содей.
 Гидролия регипримента образивать правили пра

?.....

- Что такое гидролиз? Объяснете этимологию этого термина.
 Почему в таблице растворимости гедроксидов и солей в не-которых клеточках имеются прочерки?
- Запишите уравнение гидролиза сульфидв хромв (НІ), Какому гидролизу полвергается эта соль?
 - Испытвйте в домашних условиях индикаторной бумагой растворы пищевой (NaHCO₃) и стиральной соды (Na₂CO₃). В каком растворе среда будет более щелочной? Почему?

- Испытайте растворы мыла и стирального порошка издикаторной бумагой. Объясняте, почему для стирки лучше использовать стиральне порошки, а не мыла. Почему не рекомендуется стирка вверстаных наделяй порошками, предвазяваенными для стирки клотичогомажизы;
- 6 Используя знания по биологии, приготовьте три сообщения на тему «Обмен белков (жиров, углеводов) в организме чедовека, его нарушения и предупремдение их».
- Дамы растиоры трек солей: а) виграет окиша (П), сульфае калия, силикат натрия; б) клорыд натрия, сульфыд лички, клорыд альоминия; в) китрает аммония, цивации натрия, колда барии. Как при помощи индикатора располикть их? Для солей, подветоращихся тацороми, сапишите уравления соответсительности.
- стаующих реакций.

 8. Напишите уравнения реакций, с помощью которых можно осуществить следующие превращения:

 карбад кальция → апечален → уксусный альдегид → уксуснам кастота → уксусновувають фарма

→ этиловый спирт.
Какие из преаращений являются реакциями гидродиза?

- Чем отличаются реакции гидролиза от реакций гидратации? Что между вими общего?
- 10 Какие процессы гидролиза имеют промыпленьюе значение?
 - Покажите единство и борьбу противоположностей на примере процессоа обмена вещести и эпергии а живых организмах.

§ 19 Окислительновосстановительные реакции. Электролиз

Повторим еще раз приявлям, согласию которым классифицируют химические реакции знаменение состава евеществ, число в состив реагентов и продуктов, физа, тепльово эффект, направленяе, участие катализатора, неменее значима еще одня кляссификация по признаку чизаменение степенё комсления элеметов, образаку ощих реагенты и продукты реакции». По этому признаку различают реакции, протеклющее саконения (кисилительные), и реакшил, протеклющее без каменения степция, потореждения окисиления окисиления окисиленные компексите окисиления окисиления



Окислительно-восстановительными называют реакции, протекающие с изменением степеней окнеления элементов, образующих вещества, участвующие в реакции.

Повторим, что понимают под степенью окислении.



Степенью окисления называют условный зарид атомов кимического элемента в соединении, вычислениый на основе предположения, что оно состоит только из простых ионов.

Для того чтобы рассчитать степень окисления, иужно воспользоваться несложиыми правилами:

1) степекь окисления (с. о.) кислорода почти всегда

равна —2 (исключения: фторид кислорода $\overset{+2}{\mathrm{OF}}_2^{-1}$, пероксиды, иапример, $\overset{+1}{\mathrm{H}}_0^{-1}$);

2) с. о. водорода почти всегда равна +1 (исключения:

гидриды, например, NaH);

с. о. металлов всегда положительна, ее максимальное значение почти всегда равио иомеру группы;

4) с. о. свободных атомов и атомов в простых веществах всегда равна 0;

суммарная степень окисления атомов всех элементов в соединении равиа 0.

К окислительно-восстановительным относятся все реакция замещения, а также те реакции соединения и реаложения, в которых участвует хотя бы одно простое вещество.

Почему эти реакции так называют? Рассмотрим примеры окислительно-восстановительных реакций с участием неорганических и органических веществ.

В качестве первой реакции возьмем красивую и практически важную реакцию алюминотермии (см. рнс. 100):

$$Fe_2O_3 + 2Al = 2Fe + Al_2O_3$$
.

Обозначим степени окисления всех элементов в формулах веществ — реагентов и продуктов этой реакции:

$$Fe_{2}^{+3}O_{3}^{-2} + 2AI = 2Fe + AI_{2}O_{3}^{-2}$$
.

Как видно на уравневия, два элемента — железо и алюминий — изменили свои степени окисления. Что с ними произошло?

Алюминий из нейтрального атома превратился в условный нон в степенн окисления +3, т.е. отдал три электрона:

$$Al - 3e \xrightarrow{\text{OKHC.DEXBE}} Al$$
.

Элементы или вещества, отдающие электроны, называют восстановителями. В ходе реакции они окислятся.

Условиый ион железа в степени окноления +3 получил три электрона и превратился в нейтральный атом;

$$Fe + 3\bar{e} \xrightarrow{\text{восстановление}} Fe.$$

Элементы или вещества, принимающие электроны, называют окиспителями. В ходе реакции они восстанавливающия.

Процессы, происходящие в рассмотренном примере, можно представить в виде схемы.

Понятие об окислятельно-восотановительных реакциях уннверсльно, т. е. опо справединаю ие только для неорганической, но и для органической химии. Химикиорганики унотребляют аналогичные выражения, папример, для альдегидов: «они восстанавливаются в спирты» или «оне окисляются в исклоты».

Рассмотрим окислительно-восстановительную реакцию горения метаиа:

$$\begin{array}{c} -\frac{c+1}{CH_4} + 2Q_2 = \frac{c+2}{CQ_2} + 2\frac{c+1}{2H_2}\tilde{Q}. \\ \frac{c^4}{CC} - 8e^{\frac{OKRCAPHIDE}{2}} + \frac{c^4}{C} \\ \text{люсетановитель} \\ \frac{O_2}{Q_2} + 4\tilde{e}^{\frac{DRCCAHIGRARION OCAPHARION}{2}} + \frac{c^2}{2Q_2} \\ \frac{1}{2} \\ \frac{OKRCARIORIE}{2} \\ \end{array}$$

Этот процесс можно представить и виде схемы.



Наиболее сильными восстановителями являются: металлы, водород, оксяд углерода (II), углерод, сероводород, аммаак и др.

Наиболее сильными окнелителями являются: фтор, кислород, озон, галогены, азотная и серная кислоты, пермавтелиат калия и др.

Однако самым сильным из извествых окислителей и восстановителей является электрический ток. Он восстанавливает даже щелочные и щелочноземельные металлы и альомизий из их соединевий и окисляет даже ионы галогенов и кислорода из их соединевий до простых вещести;



Электролизом называют окислительно-восстановительные реакции, протекающие на электродах при прохождении электрического тока через расплав или раствор электролита.

Обратите ввимавие: паши представления об влектролитах расширились. К электролитям отвосят не только те вещества, растворы которых проводят электрический ток, по и вещества, расплавы которых электропроводны. Звакомство с электролизом мы и начием с электроли-

Знакомство с электролизом мы и начнем с электроли за расплавов электролитов.

При плавлении алектролиты распадаются не поны, только в отличие от нонов в водных растворах такие ноны не гидратировавы. При пропускавии электрическото тока через расплав иовы направляются к противоположно заряженным электродам и разраживлого в в ввух.

Рассмотрим алектролнз расплава клорнда натрия. В расплаве эта соль диссоциирует:

$$NaCl = Na^+ + Cl^-$$

Катионы натрня направляются к катоду (отрицательному полюсу источника тока) и разряжаются на нем, т. е. восстанавляваются:

$$Na^+ + 1\tilde{e} \longrightarrow Na^0$$
.

Хлорид-анионы ваправляются к аноду (положительному полюсу источника тока) и разряжаются на нем, т. е. окисляются:

$$2C1^- - 2\bar{e} \longrightarrow C1_2^0$$
.

Итотовое уравнение электролиза расплава хлорида натрия:

Схематично этот процесс представлен на рисунке 111.

щелочноземельные металлы, а также галогены. Впервые использовал электролиз для получения этих металлов авглийский химик Г. Довт.

Электролизом жидкого фтороводорода французский

химик А. Муассан впервые получил фтор, который до него безуспению пытались получить многие ученые из разных стран мира. Эти политик передок заканчивались трантчески, В 1906 г. А. Муассан был удостоен Нобеленской премия за открытие и получение фторы. Напомним, что другим претедентом и другим претедентом на отмененте.

чают ве только па солей, но также и из расплавов других соединений, например оксидов. Так, мировая алюминиенал промышленность непользует для производства этого металла обезвоженные бокситы.

Активные металлы полу-

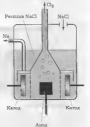


Рис. 111. Схема установки для электролиза расплава клорила натрия



Рис. 112, Боксит

Оксид алюминия имеет агомную кристаллическую решетку и является чрезвычайло туроплавиям верез него дому получение и него алюминия извичально было очеть дорогим. На Паримской выставке 185 деямент дому получение и дому по д

В 1893 г. выработка алюминия во всем мире иге достигна и эт. Между тем химикам уже тогда было известно, что алюминий — третий по распростравенности в землю коре химический элемент и самый распростравенности в ей металл, на его долю приходится более 8% массы землюй коры и приходится более 8% массы землюй коры.

Немиотим более ста лет назад американский студевтхимик Ч. Холл и французский металлург П. Эру открыли, что обезвожениые бокситы (или глинозем — оксид

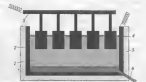


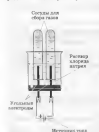
Рис. 113. Сжема установки для промышленного получения аможника I — электролит — распалаенный крипоит с добилкови фторидов кальция и актоминия для симоминия температуры навляеления и можиц алюминия (для симоминия температуры 2 — угольный катод; 3 — угольный вида; 4 — корка взаставшего ожида влюжиния; ажицинающый распальящитый алюминия от оксиления; 5 — стальная ваниа; 6 — отбор расплавленного алюминия.

алюмиция (рис. 112)) можно растворить при 950°С в расплавленном криолите и затем путем электролиза выделить из него алюмиций (рис. 113). Метод Холла — Эру сделал возможным промышленное получение алюминия.

Второй тип электролиза, используемого а промышленности. — это электролиз растворов.

В этом процессе приходится учитывать не только те ионы, на которые диссоциирует электролит, но также и ионы, образующиеся при очень иезначительной диссопнации молекул волы:

Рассмотрим электролиз раствора хлорида иатрия (рис. 114). На катод в этом стучае отправится номы № 1 н Н*, иа внод — СГ и ОН*. На катоде происходит восствиовление катионов водорода, на аниоде — окисление хлорималивнова, а в растворе оставится катионы натрия и гид-



Ряс. 114. Схема установки для электролиза раствора хлорида натрия в лаборатории



Вода Угольные с добавлением электроды серной кислоты

Рис. 115. Электролна воды в дабораторных условиях

роксид-анионы. Суммариое уравнение рассмотренного проmecca:

$$2NaCl + 2H_2O \xrightarrow{\text{олектролиз}} 2NaOH + H_2 \uparrow + Cl_2 \uparrow$$
.

Следовательно, продуктами электролиза раствора хлорида яатрия являются волород, хлор и гидроксил натомя.

В промышленности электролиз находит широкое применение:

- для получения щелочных, щелочяоземельных металлов и алюминия:
- для подучення галогенов, нодорода и кислорода (рис. 115);
- для нанесения металлических покрытий на поверхность изделий - никелирование, хромирование, золочение (общее название таких процессов - гальваносте-:(RUS
- для изготовления рельефных металлических копий
- (гальванопластика); для очистки цветяых металлов от примесей (рафи-
 - 1. Окислительно-восстановительные реакции. 2. Степень окисления элементов. З. Правила определения степеней окисления элементов. 4. Окислитель и восстановитель, окисление и восстановление. 5. Электролиз. 6. Электролиз расплава хлорида ватрия. 7. Получение алюминия. 8. Электролиз раствора хлорида натрил. 9. Применение электролиза в промышленности.

нирование).

- Дайте характеристику реакции оксида железа (III) с адюминием по всем изученным признакам классификации реакций.
 - Рассмотрите взаимодействие метана с хлором с позиции -винеционаторов-винеклино
 - Охарактеризуйте окислительно-восстановительные свойства кислорода в реакциях є простыми и сложными веществами. Запишите уравнения реакций и рассмотрите их в свете процессов окисления-восстановления.

- Почему аммиак NH, проявляет только восстановительные свойства, а азотная кислота HNO₃ — только окислительные?
- Что такое электролиз? Сравните его с гидролизом.
- Подготовьте сообщение на тему «Возникновение и развитие алюминиевой промышленности».
- Охарактеризуйте интегрирующую роль алюминиевого производства в мировом экономическом процессе.
- Назовите продукты электролиза раствора и расплава: а) хлорила меди (II); б) раствора сульфата меди (II).
- Перечислите предметы домашиего обихода и оборудования квартиры, при изготовлении которых быля использованы ральванопластика и ральваностегия.
- Перечислите детали автомобиля, при изготовлении которых были использованы гальванопластика и гальваностегия.



Глава третья

Вещества и их свойства

§ 20 Металлы

Строеиче атомов и кристаллов металлов было достаточно подробно рассмотрено в первой главе «Строепне вещества», так же как их физические свойства и некоторые сплавы. Получевие металлов и мпогне химические свойства металлов характеризовались во второй главе «Химические реакции». Поотому дадим общий очерк химические свойств металлов.

Эти свойства можио охарактеризовать выражением: все металлы проявляют только восстановительные свойства.

Взаимодействие металлов с неметаллами

Так как металлы являются восстановителями, то ови отдают свои электроны неметаллам, которые, разуместся, провыляют при этом окислительные свойства. В результате образуются банарные соединения, названия которых формируются по единому принципу:

Металлы взаимодействуют с галогенами с образованием солей, потому последние так и называют — галогены, т.е. «рождающие соли». Например, поваренную соль можно получить взаимодействием натрим с хлором:

$$2Na + Cl_2 = 2NaCl_1$$

В колбе, наполненной хлором, красиво вспыхивают и сгорают кристаллики измельченной сурьмы (рис. 116), образуя при этом смесь хлоридов сурьмы (III) и (V):

$$2Sb + 3Cl_2 = 2SbCl_3,$$

 $2Sb + 5Cl_2 = 2SbCl_5.$

Алюминий с иодом и с серой взаимодействует при участии катализатора, в роли которого выступает вода (см. рис. 106).

Характеризуя это свойство металлов, следует подчеркиуть, что в случае перемевной степени окислевия у металла продукт его взаимолействия с неметаллом



Рис. 116. Горение сурьмы в хлоре

зависит от окислительных зойств последнего. Например, при взаимодействии железа с серой образуется сульфид железа (II), а с хлором — хлорид железа (III) (рис. 117):

$${\rm Fe}^0 + {\rm S}^0 = {\rm FeS}^{+2-2},$$

 $2{\rm Fe}^0 + 3{\rm Cl}_2 = 2{\rm FeC}^{+3-1}.$

Кислород — активнейший иеметалл — играет такую важную роль в химии, что великий Д. И. Менделеев предусмотрел для высших оксидов специальную графу в своей таблице.

При взаимодействии с кислородом металлы образуют различные по составу продукты: оксиды, а также пероксиды. Полученные в результате таких реакций оксиды проявляют или осибвые, или акфотерные свойства.

Например, при горении лития и магния образуются основные оксилы:

> ${}^{0}_{4\text{Li}} + {}^{0}_{0} = {}^{+1}_{2\text{Li}} {}^{-2}_{0},$ ${}^{0}_{0} + {}^{0}_{0} = {}^{+2}_{2\text{MgO}}.$



Рис. 117. Взаимодействие железа с хлором



Рис. 118. Горение алюминия — освова пиротехнических средств

Последняя реакция сопровождается выделением такого яркого света, что использовалось первыми фотографами в качестве вспышки при съемке (современные фотографы используют электроеспыцку).

Алюминий сгорает ярими ослепительным пламенем, а нотому в поротке используется в качестве комполента занитательных ракет, фейерверков, салютов, белгальских огией и других пиротехнических средтв (рис. 118):

$$4A_1^0 + 3O_0^0 = 2A_1^3O_0^2$$

Железо сгорает в кислороде с образованием оксида, формула которого Fe_3O_4 ($FeO \cdot Fe_2O_3$) — железной окалины:

$$3 \stackrel{0}{\text{Fe}} + 2 \stackrel{0}{\text{O}}_{2} = \stackrel{+2.+3}{\text{Fe}}_{2} O_{4}$$

Натрий при взаимодействии с кислородом образует не оксид, а пероксид;

$$2Na + O_2 = Na_2O_2$$
.

Это вещество — пероксид натрия — обязательный химикат на борту подводной лодки или космического корабля, так как обладает способностью регенерировать воздух:

$$2Na_2O_2 + 2CO_2 = 2Na_2CO_3 + O_2\uparrow$$
.

Оксид натрия может быть получен при прокаливании пероксида натрия с натрием:

$$Na_2O_2 + 2Na = 2Na_2O$$
.

Взаимодействие металлов с водой

При обычных условиях энергичию взаимодействуют с водой щелочные и щелочноземельные металлы, при этом образуются щелочь и водород (в полном соответствии с названиями подгрупп).

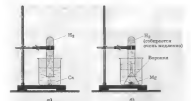


Рис. 119. Взаимолействие с водой: а — кальния: б — магния

Скорость кимической реакции шелочных металлов с водой зависит от природы металла (см. рис. 105). Выделиющийся водород в реакции с литием можно собрать, накрывая металл пробиркой, по ви с ветрием, ни с калем подобый опыт проделать цельяч, так как водород выделяется очень активно и может загореться. В этом случае водможен взрыз и выброс щелогу.

$$2^{0}_{M} + 2^{+1}_{H_{2}O} = 2^{+1}_{MOH} + H_{2}^{0}, (M$$
 — целочной металл). Акалогично можно получить и собрать водород и в ре-

Аналогично можно получить и собрать водород и в реакциях магния и кальция с водой:

$$2M + 2H_2^{-1}O = M(OH)_2 + H_2^{-1}(M - Mg$$
 или Ca).

Следует отметить, что реакция магния с водой протекает еле заметно, и в воду необходимо поместить металл в виде мелкой стружки (рис. 119).

Взаимодействие металлов с растворами кислот

Способность металлов взаимодействовать с растворами квслот и следующие свойства металлов вытекают из их положения в электрохимическом ряду напряжений: К. Са. Na. Mg. Al. Zn. Fe. Sn. Pb. (H.), Cu. Hg. Ag. Au.



Рис. 120. Прибор Кирюшкина, заряженный для получения водорода:

- 1 воровка; 2 — соляная кислота;
- З газоотнодвая трубка; 4 - 38жим:
- 5 гранулы пинка:

- 6 резиновое кольцо
 - торую мы описывали ранее:

$$\overset{0}{Zn} + 2\overset{+1}{H}Cl = \overset{+2}{Zn}Cl_2 + \overset{0}{H}_2,$$
 $Zn^0 + 2H^+ = Zn^{2+} + H_2^0.$

Для получения водорода по этой реакции рациональнее использовать не аппарат Киппа, а прибор Кирюнікина (рис. 120).

Аналогично протекает реакция металлов и с органическими кислотами:

$$2CH_3COO_H^{+1} + Z_n \longrightarrow (CH_3COO)_2Z_n^{+2} + H_2,$$

 $2CH_3COO_H + Z_n \longrightarrow 2CH_3COO^- + Z_n^{-2+} + H_2^0.$

Некоторые органические соединения проявляют слабые кислотные свойства, а потому взаимолействуют с шелочными металлами:

Металлы взаимодействуют с растворами кислот при соблюдении ряда условий:

- металл лолжен нахолиться н ряду напряжений левее водорода;
- в результате реакции должна образоваться растворимая соль, так как в противном случае она покроет металл осадком и доступ кислоты к металлу прекратится;
- для этих реакций ие рекомендуется использовать щедочные металлы (почеми?);
- по-особому взаимодействуют с металлами коицеитрированиая серная кислота и азотная кислота любой концентра-

Например, хорошо знакомая вам реакция Г. Кавендиша, ко-

Металлы взаимодействуют с растворами солей при соблюдении ряда условий:

• металл должен находиться в ряду напряжений левее металла, образующего соль:

• в результате реакции должна образоваться растворимая соль, так как в противиом случае она покроет металл осадком и доступ кислоты к металлу прекратится;

• для этих реакций не рекомендуется использовать пелочные металлы (поче-MU?).

Например:

$$\overset{0}{\text{Fe}} + \overset{\div^2}{\text{Cu}} \text{SO}_4 = \overset{\div^2}{\text{Fe}} \text{SO}_4 + \overset{0}{\text{Cu}},$$
 $\text{Fe}^0 + \text{Cu}^{2+} = \text{Fe}^{+2} + \text{Cu}^0$
(см. рис. 99).

Рис. 121. Взаимолействие серебра

меди с раствором витрата

На рисунке 121 показана красивая реакция замещения медью серебра из раствора его соли: $Cu + 2 AgNO_3 = Cu(NO_3)_2 + 2 Ag,$

Металлотермия

Некоторые активные металлы — литий, магний, кальций, алюминий — способны вытеснять другие металлы нз их оксидов. Это свойство используют для получения некоторых металлов, а также для изготовления термитных смесей. Так, хром подучают с помощью адюминотермии:

$$2\text{Al} + \text{Cr}_2\text{O}_3 = \text{Al}_2\text{O}_8 + 2\text{Cr}.$$





Коррозия металлов и способы защиты от нее

«Ржа ест железо» — гласит русская народная поговорка. Ржавчина, которая появляется на поверхности стальных и чугункых изделий, — это яркий пример коррозии.



Коррозией (от лат. corrodere — разъедать) называют самопроизвольное разрушение металлов и сплавов пол влиянием окружающей среды.

У поэта В. Шефиера есть очень образные строчки:

Коррозия — рыжая крыса, Грызет металлический лом.

Ежегодно из-за коррозии разрушается около четверти от всего произведенного в мире железа. Однако не только потеря металлов, но и порча изготолленных из них изделяй обходится очень дорого. Заграты на ремонт или на замену деплией судов, автомобилей, аппаратуры химических производств, приборов и коммуникаций во много раз превышают стоимость металла, из которого они изготология с

Корроия вызывает серьезные экологические последствия. Утечка газа, нефтк и других опасымх димических продуктов из разрушенных коррозией трубопроводов приводит к загрязяевию окружающей среды, что отрицательию влияет на здоровье и жизавы людей. Поятято, почему из защиту металлов и силавов от коррозни тратят большие средства.

Коррозию металлов и сплавов (ях окисление) вызыванот такие комповенты окружающей среды, как воды, кислород, оксиды углерода и серы, содержащее в воздухе, водящее растворы солой (морская вода, груитсяве воды). Эти компоненты непосредственно окисляют металл— происходит химическая коррозия.

Чаще всего коррозии подвергаются изделия из железа. Особекно сильно корродирует металл во влажном воздухе и воде. Упрощевно этот процесс можно выразить с помощью сделующего уравнения химической реакции:

$$4F_0 + 3O_0 + 6H_0O = 4F_0OH)_2$$
.

Химически чистое железо почти не корродирует. Вместе с тем техническое железо, которое содержит различные примеси, например в чутунах в сталях, ржавеет. Следовательно, одной из причин возиминовения коррозии является наличие примесей в металле, его неодпородность.

Химическую сущность копрозионного процесса для этого случая покажем на следующем примере. Если дна различных металла, находящихся в контакте между собой, опустить в водиый раствор электролита (в реальных условиях это, изпремер, грунтовые воды, сконденсированная влага из атмосферы), то металл более активный, расположенный в электрохимическом ряду напряжеинй левее, будет разрушаться, предохраняя тем самым менее активный металл от коррозии. Например, при контакте железв с медью в водкой среде железо, как более активный металл, булет постепенио растворяться, переходя в воду в виде ионов железа. При этом электроны, высвободившиеся из атомов железа, перейдут к меди и на ее поверхности соединятся с нонами водорода, выделившимися из компонентов водной среды (иапример, серной или других кислот: вам, очевидно, известно такое выражение, как «кислотные дожди»). Этот электрохимический процесс можно представить так:

$$Fe^0 - 2\bar{e} \longrightarrow Fe^{2+}$$
 (на железе), $2H^+ + 2\bar{e} \longrightarrow H_2^0$ (на меди), $Fe^0 + 2H^+ = Fe^{2+} + H_2^0$ (в иоииом виде).

Эксперимент по влиянию условий окружающей среды на коррозию металлов представлен на рисунке 122.



Рис. 122. Коррозия железа в различных условиях

Для борьбы с коррозней используют много способов. Назовем некоторые из них.

1. Напесение защитных покрытий на поверхности предохраняемого от коррозни металла. Для этого часто используют масляные краски, эмали, лаки. Эти неметаллические покрытия лешевые, но обычно недолговечные, Раз а два года, а иногда и чаще их требуется обновлять. Так, например, красят Эйфелеау башню в Париже.

Защищаемый от коррозии метадл можно покрыть слоем другого металла: золота, серебра, хрома, никеля, олова, пинка и др. Один из самых старых способов - это

лижение, или покрытие железного листа слоем олова. Такое железо называют белой жестью.

2. Использование нержавеющих сталей, сопержаших специальные добавки. Например, «нержавейка», из которой изготааливают столовые приборы, содержит до 12% хрома и до 10% никеля. В состав легких нержавеющих сплавоа входят алюминий или титан. Памятник Ю. А. Гагарину (скульптор Вондаренко, архитекторы Я. Белопольский, Ф. Гажевский, 1980) облинован пластинками из титанового сплава (рис. 123). На его гладкой блестящей поверхности нет ви одного пятнышка ржаачины.

3. Введение в рабочую срелу, гле нахолятся металлические детали, веществ, которые в десятки и сотни раз уменьшают агрессианость среды. Такие вещестаа называют ингибиторами коррозии.



Рис. 123. Памятник Ю. А. Гагарину изготовлен из титанового сплава, не подвергающегося копрозни

Ингибиторы коррозни вводят в замкнутые системы охлаждения, в нефтепродукты и даже впрыскняают в газопроводы для снижения коррозии труб изнутри. Для предотвращения коррозии железа в серной кислоте к ней добавляют а качестае ингибитора азотную кислоту.

4. Создание контакта с более активным металлом - протектором. Например, для защиты стальных корпусов морских судов обычно используют цинк. Да и на суще металлическую конструкцию (трубу, ЛЭП и т. л.) соединяют с листом или куском более активного металла. С этой же целью к деталям конструкции мостов приваривают куски циика.

1. Химические свойства металлов: взаимодействие с неметаллами, водой, растворами кислот и солей, металлотермия. 2, Коррозия металлов. 3, Химическая и электрохимическая коррозия, 4. Способы защиты от коррозии.

- Какими особенвостями строения отличаются: а) атомы; б) кристаллы металлов? Как их строение определяет свойстав этого класса веществ? Какки одним словом можно охарактеризовать кимические свойства металлов?
- Что такое электрохимический ряд напряжений металлов? Какими двумя правиламе ряда вапряжевий характеризуются свойства металлов?
- Какие условвя веобходимы для взавмодействия металлов е растворами кислот?
- Какие условия веобходимы для взаимодействия металлов с растворамк содей?
- Запишите уравнения реакций, с помощью которых можно осуществить сдедующие превращения: а) натрий --- пероксид нетрия --- оксид натрия --- гид-

роксил натрия --- сульфат натрия; б) железо → хлорид железа (П) → хлорид железа (ПП) → → гидроксид железа (ПІ) → оксид железа (ПП) → железо:

 в) кальций — э оксид кальция — гидроксид кальция — э → карбонат кальция → гидрокарбонат кальция → → карбонат кальпия → хлорид кальция → кальпий.

- Что такое коррозия металлов? Какие виды коррозии различают?
- Запишите уравнения всех возможных реакций, в результате которых литий корродирует на воздухе.
- 8 Что такое гальваностегия? Как ее используют для защиты металлов от коррозии? Назовите другие способы защиты металлов от коррозии.

§ 21 Неметаллы

Особенности строения атомов иеметаллюв и их кристаллического строения мы улке рассматривали. Также вам хорошо знакомо и явление аллотофиит, которое для элементов-иеметаллов более характерно, чем для алементов-металлов.

Среди физических свойств отметим липы то, что, хотя по сравнению с метальлям неметаллов гораздо меньше, для них трудно выделить общие физические свойства. для них трудно выделить общие физические свойства. Судите сами (рис. 124): водород, недородо, доэот, фулкор, хлор, азот — это глаы при обычных условиях, бром — эно камиров при обычных условиях, бром — энциксть, а бор, углерод (во всех адлогровных мождем).



ис. 124. Простые вещества — немета:

Tabauga	Температура кипевия, °С	-188	78	+ 28	+186
2	Температура плавления, °C	-220	-101	12	+114
	Запах	Резкий, раз- дражлюций	Резини, удушливый	Резкий, эловокный	Резкий
	Цвет	Светло-желтый	Желто-зеленый	Буровато- корячневый	Черно-фиолето- вый с металли- ческим блеском
физические свойства галогенов	Агрегатмое состояние пря объчимых условиях	Газ, не сжижеется при обычной темпе- parype	Газ, сжижающийся при обычной темпе- ратуре под даваени- ем	Жадкость	Твердое вещество, способное к возгонке
ФИЗИЧЕСКИЕ	Вещество	Orop F ₂	Хлор Сіг	Бром Вгз	Иод I ₂

кацыях), кремний, сера, фосфор, селен, теллур, юд, астат — твердые вещества. Окраска кеметаллов — простых веществ охватывает все цвета слектра: красный (красный фосфор, краспо-бурый бром), желтый (сера), зеленый (желто-зеленый хлор), фиолетовый (кор) и т.д.

Температуры плавления неметаллов также лежат в очень широком интервале— от 8800 °С у графите до -210 °С у азота, что, как вы знаете, лагиется следствием образования ими двух типов крысталдических решегок: молекуатриой и этомов (вспольните особенности этих типов решеток и соойства, определяемые ими, приведите примерь).

Для галогенов можно проследить изменение физических свойств неметаллов в зависимости от их положения в Периодической системе (табл. 4).

Всли химические свойства металлов хврактеризуются как восстановительные, то для веметаллов характерики и восстановительные, и окислительные свойства. Способность иеметаллов проявлять те или другие свойства определяется як положением в раду электоротициательности:

$$F \longrightarrow O \longrightarrow Cl \longrightarrow N \longrightarrow Br \longrightarrow S \longrightarrow C \longrightarrow H$$
.

Электроотрицательность уменьшается

Окислительные свойства неметаллов

Наиболее ярко окислительные свойства неметаллов проявляются в реакциях с металлами, о чем подробно говорилось в предыдущем параграфе. Например, даже малоактивная ртуть при обычных условиях соепиняется с серой:

Эту реакцию используют для сбора пролитой ртуги, которая чреввычайно ядовита. Этот процесс называют демеркиризацией (в оредине века наждый металл считался представителем того или иного небесного тела на демле; ртугь связывали с мемкурием.

Окислительные свойства неметаллы проявляют и по отношению к водороду (nove.wg?). Многие реакции синтеза водородных соединений неметаллов имеют больное практическое значение. Так, например, получают в промышленности аммиак и хлороводород:

$$3\overset{0}{\text{H}}_2 + \overset{0}{\text{N}}_2 \xleftarrow{\overset{\text{Fe. f. p}}{\longleftarrow}} 2\overset{-3-1}{\text{NH}}_3, \\ \overset{1}{\text{H}}_2 + \text{Cl}_2 = 2\text{HCl}.$$

На примере взаимодействия галогенов с водородом рассмотрым зависимость скорости химической реакции от природы галогена. Обозначив галоген символом Г, уравнение этой реакции можно записать так:

$$\overset{0}{H}_{2} + \overset{0}{\Gamma}_{2} = 2\overset{+1}{H}\overset{-1}{\Gamma}_{1}$$
.

Так, если фтор вавимодействует с водородом со варывом почти при любых условиях, то хлор варывают только на свету, бром вавимодействует с водородом без варыва, в твердый мод воступает не водотермическое как первые три галогева, а в эндотермическое взаимолействие.

На примере водорода вы смогии убедиться, что пеметальм (ведь водород тоже неметалл) способны проявлять и восстановичельные свойства. Все зависит от положения неметалла в ряду электроотрицительности. Например, фосфор, мене электроотрицительный замемт, будет проявлять восстановительные свойства по отношению к более электроотрицительному клюгу:

и далее

$$\begin{split} 2\overset{0}{P} + 3\overset{0}{C}l_2 &= 2\overset{+3}{P}\overset{-1}{C}l_3 \\ \overset{+3}{P}\overset{-1}{C}l_2 + \overset{0}{C}l_2 &= \overset{-5}{P}\overset{-1}{C}l_3. \end{split}$$

Восстановительные свойства неметаллов

Исходя из значений электроотрицательности, можно предположить, что по отвошению к фтору и кислоро- ду остальные неметальна всегда будут проявлять восстаповительные свойства. Наиболое известны и значимы реакции горения веметаллов с участием кислорода, например;

$$\overset{0}{S} + \overset{0}{O}_{2} = \overset{+4-2}{SO}_{2}$$
 (рис. 125, a).





a)

0)

Рис. 125. Горение а кислороде: a — серы; б — фосфора

Как пы знаете, эта реакция является первой стадией процесса получения серной кислоты из серы (запишите уравнения реакций для двух остальных).

Аналогично, горение фосфора в кислороле:

$$4P + 5O_2 = 2P_2O_5$$

(рис. 125, б) — это первая стадия получения фосфорвой кислоты.

Восстановительные свойства неметальн проявляют также и в реакциях со сложвыми веществами — сильными окислителями. Например, реакция серы и фосфора с бертолеговой солью лежит в основе зажигания обысковенной спитика.



тельные свойства галогенов характервзуются своеобразным рядом активности;

$$\mathbb{F}_2 > \operatorname{Cl}_2 > \operatorname{Br}_2 > \mathbb{I}_2.$$



Рис. 126. Вытеснение брома из его соли более активным галогеном

Например:

Фтор, как и щелочные металлы, для реакций с растворами солей непригоден, так как реагирует с водой — вода горит во фторе (запишите уравнение реакции).

 Физические свойства веметаллов. 2. Фызические спойства галогенов. 3. Окисантельные свойства веметаллов. 4. Восстановительные свойства веметаллов. 5. Харытерристика жимических свойств галогенов: взаимодействие с металлами, водородом, галогенивами.

•

- Какими особенностями строения отличаются атомы и кристаллы неметаллов? Как их строение определяет свойства этого класса вещеста? Какие свойства — окислительные или восстановительные — характерым для неметаллов?
- Что такое электроотрицательность? Сравните ряд электроотрицательности неметаллов с электрохимическим рядом на
 - пряжений металлов.
 Окарактеризуйте окислительные свойства меметаллов, занишите соответствующие уравневия реакций. Каким кристалическим строением и свойставми будут обладать продукты веякций металлов с леметаллами? Помеация при-
- меры.

 Охарактеризуйте восстановительные свойства неметаллов, защишите соответствующие уравнения реакций.
 - Какими кристаллическим строением и свойствами будут обладать детучие водородные соединения неметалдов?
- Взаимодействие красного фосфора с бертолетовой солью опнемвается следующей скемой;

$$P + KClO_3 \longrightarrow P_2O_5 + KCl.$$

- Составьте уравнение этой реакции, расставив коэффициенты в нем методом электронного баланся. Укажите окислитель н восстановитель.
- Взанмодействие фосфора с взотной кислотой описывается следующей схемой: P+HNO₂+H₂O → H₂PO₁+NO.

$$P + HNO_3 + H_2O \longrightarrow H_3PO_4 + NO_4$$

Составьте уравнение этой реакции, расставив коэффициенты в нем методом электронного баланса. Укажите окислитель и восстановитель.



Назовите области применения серы, фосфора, хлора, углерода, азота.

Кислоты

Этот класс соединений широко распространен в природе. В желудке человека содержится сильная бескислородная одноосновиая соляная кислота — своеобразный санитарный кордон для микробов, которые попадают в желудок вместе с пишей.

Солниан кислота желудка создает благоприятную срелу для работы фермента желудочного сока пепсинв, который расшепляет сложные белки до более простых. Следовательно, соляная кислота — необходимое для пищеварения аещество. При недостаточной кислотностн желулочного сока больным предписывают принимать аптечные препараты, содержащие соляную кислоту. Однако и избыток соляной кислоты в желудке грознт дискомфортом, который изаестен под названием изжога. В этом случае нередко избыток кислоты гасится с помощью минеральных карбонатных н гидрокарбонатных вол.

В природе наблюдается многообразие органических кислот (рис. 127): лимониан кислота содержится в лимонах, яблочиая - в яблоках, щавелевая - в листьях щавеля. Муравьи защищаются от врагов, разбрызгивая жидкость, содержащую муравьиную кислоту. Эта кислота содержится а пчелином яде и в жгучих волосках крапивы. Помогает сохранять свежими ягоды клюквы или брусники а течение многих месяцев содержащаяся в иих бензойиан кислота.

При скисании виноградного сока получается уксусная кислота, а при скисании молока, при квашении капусты и при силосовании кормов для скота --- молочная кислота (рис. 128).

Кислоты можно классифицировать по различным признакам (табл. 5).

Кислый вкус, действие на индикаторы, электрическая проводимость растворов, взаимодействие с металлами, основными и амфотерными оксидами, основаниями н солими, образование сложных эфиров со спиртами все эти свойства являются общими как или неорганических, так и для органических кислот.

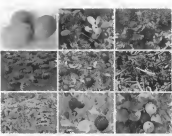


Рис. 127. Органические кислоты в природе





Рис. 128. Молочвая кислота содержится в кисломодочных продуктах (а), образуется при квашении капусты (б)

Признаки классификации	Группы кислот	Пример	
Наличие кислорода	Кислородсодер- жащие	${ m H_2SO_4}, { m HNO_2}, { m карбомо-}$ вые кислоты, мапример предельные ${ m C_nH_{2n+1}COOH}$	
	Бескислородные	H ₂ S, HCl, HBr	
Основность	Одноосновные	HCl, HNO ₃ , CH ₃ COOH	
(число атомов Н в молекуле, способных замещаться	Двухосновные	H ₂ S, H ₂ SO ₄ , щавелевая кислота НООС—СООН	
иа металл)	Трехосновные	H ₂ PO ₄	
	Растворимые	H ₂ SO ₄ , HNO ₃ , HCOOH, CH ₃ COOH	
Растворимость	Нерастворимые	${ m H_2SiO_3}$, жирные кислоты, например пальмитиновал ${ m C_{13}H_{21}COOH}$ и стеариновал ${ m C_{17}H_{35}COOH}$	
	Летучие	HCI, H ₂ S, CH ₅ COOH	
Летучесть	Нелетучие	H ₂ SO ₄ , H ₂ SiO ₂ , высшие жирные кислоты	
Степень электролитиче- ской	Сильные (α → 1)	H ₂ SO ₄ HCl, HNO ₃ , HClO ₄	
диссоциации	Слабые (α → 0)	H ₂ S, H ₂ CO ₃ , CH ₃ COOH	
	Стабильные	H ₂ SO ₄ , H ₃ PO ₄ , HCl	
Стабильность	Нестабильные до со	H ₂ CO ₃ , H ₂ SO ₃ , H ₂ SiO ₃	

Взаимодействие кислот с металлами

Это свойство уже было рассмотрено подробно. Рассмотрим сообеньсти вызымонебетния с метадлами компентрированной серпой и аватмодебетния с метадлами компентрированной серпой и аватмодебетнуют с метадлами стоицими в электрохимическом разу напряжений метадлов как до, так и после вопрода, и собразу при этом всем до доставлений этом у последний с метадлами образуются одаль, вода и получет

восстановления сульфат- или нитрат-анионов.

Так, при взяимодействии серной кислоты с медью образуется оксид серы (IV):

$$\overset{0}{\text{Cu}} + 2\text{H}_{2}\overset{+6}{\text{SO}}_{4} =$$

$$= \overset{+2}{\text{CuSO}}_{4} + \overset{+4}{\text{SO}}_{2} + 2\text{H}_{2}\text{O}.$$

При взаимодействии концентрированиой азотной кислоты с медью образуется бурый оксид азота (IV) (рис. 129):

$$\overset{0}{\text{Cu}} + 4\overset{+5}{\text{NO}_3} =$$
 $-\overset{+2}{\text{Cu}}(\text{NO}_3)_2 + 2\overset{+4}{\text{NO}_2} \uparrow + 2\text{H}_2\text{O},$

В реакции меди с разбавленной азотной кислотой в качестве продукта восстановления витрат-нона образуется бес-

$$3Cu + 8HNO_3 =$$

$$\approx 3Cu(NO_3)_2 + 2NO^{\dagger} + 4H_2O.$$
Концентрированная серная

цветный оксид азога (II):

кислота обугливает органические вещества (рис. 130), так как является очень гигроскопичной (вспомните правило разбавления серной кислоты).



Рис. 129. Взаимодействие концентрированной азотиой кислоты с медью сопровождается образованием бурого газа — оксида азотя (IV)



Рмс. 130. Обугливание бумаги коицентрированной серной кислотой

Взаимодействие кислот



С основными и амфотериыми оксидами взаимодействуют как неорганические, так и органические оксиды. Например:

$$\begin{aligned} &\text{CuO} + \text{H}_2\text{SO}_4 = \\ &= \text{CuSO}_4 + \text{H}_2\text{O} \text{ (puc. 131),} \\ &\text{CuO} + 2\text{H}^+ = \text{Cu}^{2+} + \text{H}_2\text{O}; \\ &2\text{CH}_3\text{COOH} + \text{ZnO} \longrightarrow \end{aligned}$$

$$\longrightarrow$$
 (CH₃COO)₂Zn + H₂O,
2CH₃COOH + ZnO \longrightarrow
 \longrightarrow 2CH₂COO⁺ + Zn³⁺ + H₂O.

Взаимодействие кислот с гидроксидами металлов

С основаниями (со щелочами и нерастворимыми в воде основаниями) и амфотерными гндроксидами также взаимодействуют как органические, так и неорганические килоты.

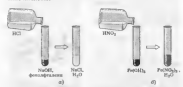


Рис. 132. Взаимодействие: а — соляной кислоты с гидроксидом натрия: б — азотной кислоты с гидроксидом железа (ПП)

 $NaOH + HCl = NaCl + H_2O$, $H^+ + OH^- = H_2O$ (pec. 132, a):

Fe(OH)₃ + 3HNO₃ = Fe(NO₃)₃ + 3H₂O (pHc. 132, σ), Fe(OH)₃ + 3H⁺ = Fe³⁺ + 3H₂O;

 $2CH_3COOH + Zn(OH)_2 \longrightarrow (CH_3COO)_2Zn + 2H_2O$, $2CH_3COOH + Zn(OH)_2 \longrightarrow 2CH_3COO^2 + Zn^{2+} + H_3O$.

Взаимодействие кислот с солями

С содями кислоты взаимодействуют, если в результата реакции образуется осадок или газ.

Качественной реакцней на галогеннд-новы (кроме F⁻) лаляется взаимодействие с нитратом серебрв (точнее, катвоном серебра, так как AgNO₃ = Ag⁺ + NO₇):

$$Ag^* + \Gamma = Ag\Gamma \downarrow$$
 (puc. 133).

Качественной реакцией на серную кислоту и ее соли является реакция с раствором соли бария (рис. 134, *a*), например:

$$H_2SO_4 + BaCl_2 = BaSO_4 \downarrow + 2HCl,$$

$$Ba^{2+} + SO_4^{2-} = BaSO_4 \downarrow$$
,

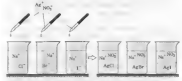
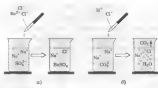


Рис. 133. Качественные реакции на галогенид-анионы: клорид-анион, бромид-анион, подид-анион



Рмс. 134. Качественные реакции: a — на сульфид-анион: δ — на карбонат-анион

Качествеииой реакцией на соли угольяой кислоты (карбонат- или гидрокарбонат-ионы) является их взаимодействие с кислотами (рис. 134, б):

$$Na_2CO_3 + 2HNO_3 = 2NaNO_3 + H_2O + CO_2^{\uparrow},$$

 $2H^+ + CO_3^{2-} = H_2O + CO_2^{\uparrow};$

CaCO₂ + 2CH₂COOH ---- (CH₂COO)₂Ca + H₂O + CO₂↑,

 $CaCO_3 + 2CH_3COOH \longrightarrow 2CH_3COO^- + Ca^{2+} + H_2O + CO_2\uparrow$.

Взаимодействие кислот со спиртами

Как органические, так и неорганические кислоты взаимодействуют со спиртами, образуя сложиме эфиры (реакция этерифякации).

Например, уксусная кислота образует с этиловым спиртом уксусноэтиловый эфир (рис. 135):

Азотная кислота также способна реагировать со спяртами. Вам знакомо ее взаимодействие с глицерином, приводящее к образованию тринитрата глицерина —

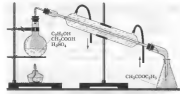


Рис. 135. Прибор для получения уксусноэтилового эфира

сильного взрывчатого вещества, а также эффективного лекарственного препарата:

Кислоты в природе, 2. Химические спойства кислота, 3. Особенности в заямодействия концентрированной серной кислоты и влотной кислоты любой концентрации с металлами. 4. Классефикация кислоть. 5. Качественные реакции на анионы: Сl.", 1°, Вг. SQ.", Co.2".

•

- Дайте определение понятил «кислоты», исходя из их соста-
- Дайте определение поиятия «кислоты» с точки зрения теории электролитической диссоциации.
- На какие группы делят кислоты?
- Исходя из различных признаков классификации кислот, дайте полную характеристику азотной и уксусной кислот.

a)
$$Cl_2 \longrightarrow HCl \longrightarrow NaCl \longrightarrow AgCl;$$

6) HCOOH
$$\longrightarrow$$
 HCOOC₂H₅ \longrightarrow C₂H₅OH \longrightarrow CH₃CH0 \longrightarrow CH₄COOH \longrightarrow CH₄COOK.

- В 200 мл воды растворили 33,6 л бромоводорода (н. у.). Определите массовую долю бромоводорода в растворе.
- На подиую нейтрализацию 110 г раствора сераой кислоты потребовалось 80 г 10%-го раствора гидроксида натрия. Рассчитайте массоатю долю кислоты в исходном растворе.
- Из 80 г 60% го раствора муравьиной кислоты и необходнмого количества металоаого сширта получили 43,8 г муравьинометилового эфира. Определите массовую долю выхода продукта.
- Как можво определить налнчие кислоты а продуктах питаиия?

§ 23 Основания

Классификацию оснований можно провести по тем же признакам, что и классификацию кислот (табл. 6).

Водные растворы щелочей, мылкие на ощупь, разъедают кожу, ткань, изменяют окраску индикаторов. Нерастворимые основания этими свойствами не обладают.

Взаимодействие с кислотами

Объединяет все группы оснований их общее свойство это взаимодействие с кислотажи с образованием солей. Эту ревицию дают как кислородные основания (и щелочи, и верастворимые основания), так и бескиелородиме основания (амимак, ваины).

Реакцию нейтрализации между щелочью и кислотой мы уже рассмотрели в предыдущем параграфе:

$$Ba(OH)_2 + 2CH_3COOH \longrightarrow (CH_3COO)_2Ba + 2H_2O$$
,
 $OH^- + CH_2COOH \longrightarrow CH_2COO^- + H_2O$.

Признак классификации	Группы оснований	Пример
Наличие	Кислородсодержа- щие	KOH, Sr(OH) ₃
кислорода	Бескислородные	Аммиак NH ₃ , амины
Кислотность (число групп ОН а составе или число	Одвокислотные	NaOH, TIOH — гидроксид таллия (I), NH ₃ , CH ₃ —NH ₂
присоединяемых Н')	Даухкислотные	Ca(OH)2, Mg(OH)2
	Трехкислотные	La(OH)3, Tl(OH)3
Растаоримость а воде	Растаоримые	NaOH, KOH, Ba(OH) ₂ , CH ₃ —NH ₂
	Нерастворимые	Cr(OH) _g , Mn(OH) _g , C ₆ H ₅ NH ₂
Степень	Сильные (α → 1)	Щелочи LiOH — FrOH, Ca(OH) ₂ — Ra(OH) ₂ и TlOH
алектролитической диссоциации	Слабые (а → 0)	Нерастворимые основания, NH ₃ ·H ₂ O, CH ₃ NH ₂ ·H ₂ O
	Летучие	NH ₃ , CH ₃ —NH ₂
Летучесть	Нелетучие	Пієлочи, нерастворимые основания
	Стабильные	NaOH, Ba(OH) ₂
Стабильность	Нестабильные	NH3 · H2O NH8 1

Также в предыдущем параграфе мы познакомились со взаимодействием кислот с нерастворимыми основаниями и амфотерными гидроксидами;

$$Fe(OH)_3 + 3HCl = FeCl_3 + 3H_2O,$$

 $Fe(OH)_3 + 3H^+ = Fe^{3+} + 3H_2O.$

Бескислородные основания при взаимодействии с кислотами, в отличие от кислородных, образуют только соли:

$$NH_3 + HCl = NH_4Cl$$
,
 $CH_8NH_2 + HCl \longrightarrow [CH_3NH_3]^+Cl^-$.

Взаимодействие с кислотиыми оксидами

Это свойство характерно для щелочей. Например, для обваружения угленского гоза непользуют в роин реактива известковую воду (см. рис. ТІ, О, и, наоборот, для распознавания раствора гидрокседа кельция в роли реактива выступает углексильй газ. В обоих случаях проноходит один и тот же химический процесс — одна и та же качественная реакция;

$$Ca(OH)_2 + CO_2 = CaCO_3 \downarrow + H_2O$$
,
 $Ca^{2+} + 2OH^- + CO_2 = CaCO_2 \downarrow + H_2O$,

Взаимолействие с солями

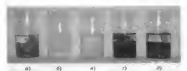
Эти реакции подчивяются общему правилу условий протекания реакций между злектролитами — должны образоваться осалок, газ или мялолиссопиночющее вещество.

Для получения осадка можво воспользоваться общим способом получения нерастворимых гидроксидов металлов — взаимодействием их солей со щелочами:

$$FeCl_3 + 3NaOH = Fe(OH)_3 + 3NaCl,$$

 $Fe^{3+} + 3OH^- = Fe(OH)_3 \downarrow$.

Нерастворимые гидроксиды, полученные реакциями обмена растворов солей с щелочами, показаны на рисунка 136



Рис, 136. Нерастворимые гидроксиды, полученные реакцией обмена: a — гидроксид меди (Π); δ — гидроксид магия; a — гидроксид цикели (Π); ϵ — гидроксид железа (Π); θ — гидроксид коблькта (Π)

Примером реакции между щелочью и солью, идущей с образованием газа, может служить качественная реакция на соли аммония, т. е. качественная реакция на катион аммовия:

$$NH_4Cl + KOH = KCl + NH_3 \uparrow + H_2O$$
,
 $NH_7^+ + OH^- = NH_2 \uparrow + H_2O$.

Выделяющийся аммиак обивруживают или по запаху, ппо изменению цвета влажной лакмусовой бумажки с красного на синий, или по появлению белого «дыма» при подвесении палочки, смоченной концентрированиой соляной кислотой.

Разложение нерастворимых

При нагревании нерастворимые основания и амфотерные гидроксиды разлагаются на соответствующий оксид металла и воду (рис. 137);

 $Cu(OH)_2 =$ = $CuO + H_2O_1$

 $2Al(OH)_3 =$ = $Al_2O_3 + 3H_2O$.

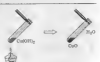


Рис. 137. Разложение гидроксида меди (II) при нагревании

1. Классификация основавий. 2. Химические свойства освований: взаимодействие с кислотами, кислотными оксилами и солями, разложение нерастворимых освований при нагревалии.

Дайте определение понятия «основания», исходя из их состала.

Дайте определение поиятия «основания» с точки зрения теории электролитической диссоциации.

На какие группы делят освования по изученным вами признакам классификации этих веществ?

Исходя из язученных признаков классификации оснований, дайте полную характеристику гидроксида бария Ва(ОН)2 и анилина СоН5NН2.

Запишите уравнения реакций, с помощью которых можно осуществить следующие предрашения:

a)
$$\text{Li} \longrightarrow \text{Li}_2\text{CO} \longrightarrow \text{LioH} \longrightarrow \text{Li}_2\text{CO}_3 \longrightarrow \text{CO}_2;$$

6) $\text{CeCO}_3 \longrightarrow \text{CeO} \longrightarrow \text{CeC}_2 \longrightarrow \text{C}_2\text{H}_2 \longrightarrow \text{C}_6\text{H}_6 \longrightarrow \text{CeH}_4\text{NH}_4 \rightarrow \text{HG}.$

В 200 мл воды растворили 48 г гидроксида ватрия, содержащего 5% примесей. Найдите массовую долю шелочи в получениом растворе.

При взаимодействии 585 г 20% го раствора хлорида аммония с необходимым количеством гидроксила кальния было получено 33,6 д вммнака (н. у.). Сколько это составляет процентов от теоретически возможного?

Вычислите массу анилина, который можер получить реакцией Зивина из 930 кг витробензода, если выход анидина составляет 85% от теоретически возможного.

В любой домашией в автомобильной аптечке обязательно содержится пузырек или ампула с нашатырным спиртом — 10%-м раствором аммиака в воде. Сколько миллилитров газообразного аммиака (н. у.) и граммов воды содержится в одной ампуле, масса раствора наппатырного спирта в которой равиа 2 г?

\$ 24 Соли

Из всех неорганических соединевий соли являются наиболее многочисленным классом веществ. Это твердые вещества ионного строення, которые отличаются друг от друга по цвету (рис. 138) и растворимости (см. таблицу растворимости).

В начале XIX в. півелский химик Й. Берпелиус предложил рассматривать соди как продукты реакции кислот с основаниями или как соединения, подученные замещением атомов водорода в кислоте на металл. По этому признаку различают средние, кислые и основные соля.



Средине, или нормальные, соли - это продукты полного замещения атомов водорода в кислоте на металл.

Это наиболее известная и значимая группа солей. Назовем лишь векоторых представителей ее.

Хлорид натрия NaCl. Минерал, представляющий собой хлорил натрия, называется каменная соль или галит. В быту эта содь известна под названием — поварев-

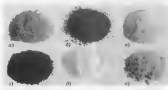


Рис. 138. Соли имеют самые различные цвета: a — медный купорос; б — дихромат кадия; в — желтая кровяная соль; z — перманганат калия: ∂ — клорил натрия: e — нитрат никеля (П)

иля. Вез этой соли невозможна жизань растений, жизотым и чедоложева, так или сопа обссиенляет ваклейшие физиологические процессы в организмах: в крови человека и жизотных соль создает необходимые условия для существования эритроцитов, в желудже образует солякую кислоту, без которой было бы невозможно переваривание и челоение пипи.

Необходимость соли для жизни челонена была изностна с таубочайшей древности. Значение соли огражено в многочислениях пословинах, поговорках, обачаях. «Хлеб да соль — вот оправ на пожеланий, которым усские люди с давних пор обменивались друг с другом во время приема пипци, полученивая ранамоценное с хлебом значение соли. Хлеб и соль стали символом гостеприимства и партицяя гоческой напия.

Соль образует мощные отложения (рис. 139). В Соль-Иленцев, например, толицина пласта соли превышена, 1,5 км. Соли, наколящейся в озере Васкумчам в Астракапеской области, катити тапшей стравие на 400 лет. В Арике основную массу соли добывают из соляных озер (еис. 140).

Огромиые количества солн содержат а себе аоды морей и океанов. Солью, новлеченной из Мирового океана, можно было бы засыпать всю сушу земиого шара слоем в 130 м.

Хлорид натрия — вто не только консервант продуктов и обязательный атрибут обедениого стола, но также и денное химическое сырье. С помощью электролиза расплава



Рис. 139. Добыча солей, образующих мощные слои в земной коре



Рис. 140. Добыча соли из соляных озер (Африка)

или раствора хлорида натрия получают нужные для неорганического синтеза вещества (вспомните какие).

Карбокат кальция СаСО₃ — это не только меловые или известковые горы
(рис. 141), во также замечательный отделочный мариал — мрамор (рис. 142, а),
который завляется материалом скульторов (рис. 142, б).
Геологи называют этот минорам кальцятом.



Рис. 141, Меловые горы

Карбонат кальция — важнейшая соль, из которой многочисленные морские животные: моллюски, раки, простейшие строят покровы своего тела — разнообразные





.

Рвс. 142. Мрамор: a — замечательный отделочный материал (Тадж. Махал, г. Агра, XVII в.); δ — материал скульпторов (М. М. Антонольский, Царь Иоани Васильевич Грозный, 1857 г.)



Рис. 143. Раковины состоят из карбоната кальция



Рис. 144. Скорлупа янц состоит из карбоната кальция



Рис. 145. Кораллы

по форме, многоцветные по окраже раковным (рис. 143). Сквпливаясь после смертя своих хозяев из дне водемов, главным образом морей, эти раковины за десять ки и сотящ миллиново лет образовкли мощные пласты сединений кальция, давших изчастиму дажи известиму зам известиму.

Яйца птиц защищены известковой скордупой, кото-

рая не что иное, как карбонат кальция (рис. 144). Многочисленные остатки морских обитателей — корадловых политов — образуют в тропических окевнах острова-атоллы или коралловые рифы (рис. 145). Наиболее известея вветовлийский Большой Варьерный риф.

Карбоват кальция — это ие только стронтельный, отделочный или художественный материал. Это также н материал ювелиров. Жемчуг — это не что иное, как тот же карбонат кальция.

Фосфат кальция Ca₃(PO₄)₂. Если карбонат кальцня выступает основой наружного скелета животных, то фосфат кальция — это вещество, образующее скелет позвоночимх (рис. 146).

Фосфат кальция входит в состав апатитов и фосфоритов, которые являются сырьем для производства фосфора и фосфорных удобрений.



Кислые соли — это продукты неполного замещения атомов водорода в кислоте на металл.

Свое название эти соли получили потому, что, как и кислоты, содержат в своем составе атомы водорода, способные замещаться на атомы металла. Как правило, это корошо растворимые в воде соединения.

Наиболее используемая в быту кислая соль — это гидовкарбонат награм NAHCO₃, который завестен изы под надовнием питьевая или пищевая содь. Используется как развимиться то производстве безапкогольных испиттерских изделий; производстве безапкогольных испитьсов, некусственных миневольных бол, в отчетиштелях.

Применение гидрокарбоната натрия в качестве разрых лителя теста основаяо на реакции, уравнение которой:

Более эффективна в качестве разрыхлителя теста другая кислая соль — гидрокарбонат аммония. При его разложении образуются только газообразтые вещества тесто становится пышным и, в отличие от гидрокарбонатв ввтия, не солемжен соды:

 $NH_4HCO_3 = NH_3\uparrow + CO_2\uparrow + H_2O$.



Рис. 146. Основу скелета лягушки составляет фосфат кальция Фотография лягушки (a) и скелет лягушки (б)

Другая хорошо знакомня вым кислая соль — гадроварбоная тельщае сбДНСО_{3/2}— осставляя часть многих минрильных вод и источник неприятностей, связанных с променной костиостью опыл. Также эта соль — основа замелтельно красивых цириодных колони — укращений пеше— сталактично и сталагично.



Основные соли — это продукты неполвого замещения гидроксогрупп в основании ва кислотвый остаток.

В отдичие от кислых содей, почти все основные соцте в воде верастворимы. Основной содью авляется гидроссокарбонат меди (П) (СиОП), Со., более известный под вазванием малагит — краснейний винерам изучительного авленого цвета (рис. 147). Малахит — это веодущеввого авленого цвета (рис. 147). Малахит — это веодущевлевный герой заяментики уральских сказов П. Бамия. Вспомните хотя бы его «Малахитовую шкатулку», «Хозяйку Медной томы».

Химические свойства солей въм хорошо знакомы по свойствам других классов веорганических соедивений. Вы уже знаете, как соли ваямодействуют с кислотвим, со щелочами и с метадлами. Также вым хорошо навестно такое свойство солей, как гидролия. Нам осталось лишь налаять еще срю свойство солей — это их ванимодействие с другими солями. Условнем такой реакции являетсел выплаеление освяжа.



Рис. 147. Малахит и изделия на него

Так, при проведении экспермиента для доказательства ва состава какоб-либо соли (споредления каткови а аниона, образующих эту соль) аспользуют качественные ревахини. Реагензами на давлый катков и данный авном часто выступают другие соли. Например, чтобы доказать состав хлорида бария, весобходимо провети качественвую реакцию на катнон Ва²⁺ с раствором сульфата наттия:

 $BaCl_2 + N\pi_2SO_4 = BaSO_4 \downarrow + 2NaCl,$ $Ba^{2+} + SO_4^{2-} = BaSO_4 \downarrow$

и качественную реакцию ва хлорид-анион Cl⁻ с раствором витрата серебра;

$$BaCl_2 + 2AgNO_3 = Ba(NO_3)_2 + 2AgCl\downarrow$$
,
 $Cl^- + Ag^+ = AgCl\downarrow$.

 Средине соли. 2. Хлорид ватрив, карбонат кальция, фосфат кальция. 3. Кислые соли. 4. Освовные соли.

>

- Дайте определение понятия «соли», исходя из состава этих соединений. Для какой группы солей это определенне справедливо?
- По каким признакам классифицируют соли? Что общего и различного межну основными и кислыми солями?
- Запишите уравнения всех возможных реакций, с помощью которых можно получить сульфет железа (П). Для реакций обмена составьте новные уравления.
- Какое значение имеет превращение кислых солей в средние (например, гидрокарбонатов кальцая и магния в карбонаты) в жазни чедовека?
- Запишите уравнения реакций, с помощью которых можно осуществить следующие превращения:
 - a) $C \longrightarrow CO_2 \longrightarrow MgCO_3 \longrightarrow Mg(HCO_3)_2 \longrightarrow MgCO_3 \longrightarrow MgO \longrightarrow Mg(NO_3)_2 \longrightarrow Mg(OH)_2 \longrightarrow MgO;$ 6) $F_2 \longrightarrow F_2CO_3 \longrightarrow F_3CO_4 \longrightarrow F$
 - 6) Fe \longrightarrow FeCl₂ \longrightarrow FeCl₃ \longrightarrow Fe(OH)₃ \longrightarrow Fe₂(SO₄)₃ \longrightarrow \longrightarrow Fe(NO₄)₂.

- Вычислите массу бакпульвера (аммонийного разрыхлятеля теста), который потребуется для получения 1334 мл газов (н. у.).
- Нриведите примеры дитературных произведений, в текстах которых описаны химические превращения карбоната кальпия.
- В Подготовьте сообщения: «Значение соды в народном хозяйстве и история производства соды»; «Применение хлорида натрия в быту и промышленности»; «Сля в медяциве».
- Назовите все сказы II. Бажова, в которых вемало страниц отведено малахиту.

§ 25 Генет межд

Генетическая связь между классами неорганических и органических веществ

Мы жизем в бесколечно камеляющемся, динамичию в красочном мире. В немалой степени эти зименения связаны с химическими превращениями. В каждой клетке живых организмов, в почее, в воздухе, в воде происходят тисячи кимических ренкций. Едиство в миогообразие химических веществ, воалеченых к беконечный процес превращений, наиболее ярко произляется в генепической связи веществ, которая отражается в так называемых жемемических радах.

Выделим наиболее характерные признаки генетических рядов.

1. Все вещества геяетического ряда должиы быть образованы одним химическим элементом. Например, ряд веществ:

нельзя считать генетическим, так как в последнем звене химический элемент бром отсутствует, хотя реакция для перехода от бромида натрия NaBr к нитрату натрия NaNO, легко осуществима:

Этот ряд превращений мог бы считаться генетическим рядом элемента брома, если бы его завершили, например. так:

$$Br_0 \longrightarrow HBr \longrightarrow NaBr \longrightarrow AgBr$$
.

- Вещества, образовавные одним и тем же химическим элементом, должным принадлежать к разным классам, т. е. отражать разные формы существования химического элемента.
 Вещества, образующие генетический ряд одного
- химического элемента, должны быть связаны взаимопревращениями. По этому признаку можяо различать полные и иеполные генетические ряды. Например, приведенный выше генетический ряд бро-

Например, приведенный выше генетический ряд брома будет неполным, незавершенным, а вот следующий ряд

$$Br_2 \longrightarrow HBr \longrightarrow NaBr \longrightarrow AgBr \longrightarrow Br_2$$

уже можно рассматривать как подиый: он начинался простым веществом бромом и им же закоичился.

Обобщая сказанное выше, можно дать следующее определение генетического ряда.



Генетическим называют ряд веществ — представителей разных классов, являющихся соединениями одног химического ломента, связанных взаимопревращениями и отражающих общность происхождения этих веществ, т. е. их генезие.

Генетическая связь — поиятие более общее, чем генетический ряд, который является частным проявлением этой связи, и которая реализуется при любых взаимных превращениях веществ. Тогда, очевидно, под это определение подходит и первый выссмотренный нами рас-

- Для характеристики генетической связи неорганических веществ мы рассмотрим две разновидности генетических рядов:
 - 1) генетический ряд металла;
 - 2) генетический ряд неметалла.

 Генетический ряд металла, например ряд меди (рис. 148);

оксид

2. Генетический ряд неметалла, иапример ряд фосфора (рис. 149);

ра (рис. 149):
$$P \longrightarrow P_2O_5 \longrightarrow H_3PO_4 \longrightarrow Ca_3(PO_4)_2 \longrightarrow P.$$
 фосфор океид фосфораги фосфора (V) кислоте ислъция ислотиви ислотиви ислотиви C_5

В органической химии также следует различать более общее понятие — «генетическая связь» и более частное понятие — «генетический рил».

Если основу генетического ряда в неорганической химии составляют вещества, образовавилье одили химическим элементом, то основу генетического ряда в органичесной химии (химии углеродных осединений) составляют соединения с одинаковым числом атомов углерода в молекуле. Напривмер:

$$\longrightarrow$$
 (-NH-CH₂-CO--)_п.
полинентия

Генетическая связь.
 Генетический ряд.
 Генетический ряд металла.
 Генетический ряд неметалла.
 Генетических соелинений.







Рис. 149, Генетический ряд фосфора



Что такое генетический ряд? Чем он характеризуется в не-

органической и органической химии?

Что такое генетическая связь? Какие философские идеи она идлюстрирует?

Составьте генетические ряды натрия и железа. Запышите уравнения реакций, с помощью которых можно осуществить предложенные вами переходы.

Составьте генетические ряды кремния и серы, Запишите уравления реакций, с помощью которых можно осуществить предложенные вами переходы,

Составьте генетический ряд органических соединений, в состав молекул которых входит один атом углерода. Запишите уравнения реакций, с помощью которых можно осуществить предложенные вами переходы,

При взаимодействии 12 г предельного одноатомного спирта с натрием выделилось 2,24 л водорода (и. у.). Найдите молекуляриую формулу спирта, напишите формулы возможных изоменов и пазовите их.

Запишите уравиения реакций, с помощью которых можно осуществить следующие превращения;

$$\begin{array}{c} CH_4 \longrightarrow CO_2 \longrightarrow C_8H_{12}O_8 \longrightarrow C_2H_5OH \longrightarrow CH_8CHO \longrightarrow \\ \longrightarrow CH_3COOH \longrightarrow (CH_3COO)_2Ca \longrightarrow CaCO_3 \longrightarrow CO_2. \end{array}$$

1. Молелирование построения Периодической системы (таблицы) элементов

Заготовьте 20 карточек размером 6 × 10 см для элементов с порядковыми номерами с 1-го по 20-й в Пернодической системе Д. И. Менделеева. На каждую карточку запишите следующие сведения об элементе:

• химический символ:

• название:

значение относительной атомной массы;

• формулу высшего оксида (в скобках укажите характер оксила — основный, кислотный или амфотерный);

• формулу высшего гндроксида (для гидроксидов металлов также уквжите в скобках характер — основный или амфотерный);

• формулу детучего водородного соединения (для неметаллов).

Расположите карточки по возрастанию значений относительных атомных масс.

Расположите сходные элементы начиная с 3-го по 18-й друг под другом. Водород и калий над литнем и под натрием соответственно, кальний под магнием, а гелий иад неоном. Сформулируйте выявленную вами закономерность в виде закоиа.

Поменяйте в полученном ряду местами аргон и калий. Объясните почему.

Еще раз сформулируйте выявленную вами закономерность в виде закона.

2. Определение типа кристаллической решетки вещества и описание его свойств

Выданные вам учителем вещества (например: хлорид натрия, сахар, железо, сера, медь, сода, медный купорос. графит, нафталин, кремнезем) разделите на четыре группы в соответствии с типом кристалляческой решетки. Опициите общие свойства веществ каждой группы.

Укажите тип химической связи для каждого из веществ.

3. Ознакомление с коллекцией полимеров: пластмасс и волокон и изпелий из них

Выданные вам образцы пластмасс (например: полиэтилен, полипропилен, полнвинияхлорид, фенолоформальдегидные пластмассы) распределите нв две группы термопластичные и термо реактивные.

Опшпите снойства одного представителя каждой группы.
Выданные вам образцы волокон (например: auetat-

ное, вискозное, капроновое, хлопок, шерстяное, найлон, шелковое, льняное, лаасан) распределите на две группы — натуральные и химические.

Предложите классификацию для представителей каждой группы.

Опишите свойства одного представителя каждого типа волоков.

4. Жесткость воды. Устранение жесткости воды

В пробирку налейте 3—4 мл выданной вам жесткой воды, а затем добавьте 1 мл раствора мыла. Встряжните пробирку. Что, паблюдаете? Продолжайте приливать раствор мыла порциями, встряживая каждый раз содержимое пробирки, до тех пор, пожа в ней не появится устойсимая пена.

Объясните результат опыта.

Запишите уравнение реакции.

В пробирку валейте 1—2 мл жесткой воды и вскипятите ее. Что ваблюдаете? Сделайте вывод о типе жесткости воды, если на поверхности содержимого не появился белый налет. В этом случае добавите в пробирку 1—2 мл раствора карбоната натрия. Что наблюдаете?

Напишнте уравнение реакции.

5. Ознакомление с минеральными водами

Ознакомьтесь с этикетками на бутылках с минеральной водой («Нарзан», «Ессентуки», «Боржоми», а также природной минеральной водой вашего региона). Какие новы входят в состав этих вод? Как их обнаружить?

Для распознавания понов кальция используйте, как и в случае с опытом устранения постоянной жесткости воды, раствор соды. Для обваружения карбонат-новов в вовую порцию минеральной воды добавьте раствор кислоты. Что наблюдаете?

Запишите молекулярные и ионные уравнения реакций. Внимательно прочитайте рекомендации по использовавию минеральной воды и отнесите ее к соответствующему типу: столовая, лечебная, лечебно-столовая.

6. Ознакомление с дисперсными системами

Приготовьте небольшую коллекцию образнов диспероных систем из имеющихся дома суспевзий, эмульсий, паст и гелей. Каждый образец снабдите фабричной этикеткой.

Поменяйтесь с соседом коллекциями и затем распределите образцы коллекции в соответствии с классифнка-

цией дисперсных систем.
Ознакомьтесь со сроками годности пищевых, медицинских и косметических гелей. Каким свойством гелей определяется срок их годности?

Реакция замещения меди железом в растворе медиого купороса

Налейте в пробирку 2—3 мл раствора медного купороса (сульфата меди (II)) и опустите в него стальную кнопку или скрепку. Что наблюдаете?

Запишите уравнение реакции.

К какому типу химических реакций по изученным признакам классификации она относится?

8. Реакции, идущие с образованием осадка, газа или волы

В две пробирки прилейте по 1—2 мд раствора гидрокопранатрия. Добавьте в каждую 2—3 капли раствора фенолфтавления. Что наблюдаете? Затем прилейте в первую пробирку раствор азотьой кислоты, а во вторую раствор уксуемой кислоты до исчезновения окраски.

Напилите уравнения реакций и молекулярной и ионвой формах.

В две пробирки прилейте по 2 мл раствора карбоната ватрия, а затем добавьте: в первую — 1-2 мл раствора соляной кислоты, а в другую — 1-2 мл раствора уксусиой кислоты. Что ваблюдаете?

Напишите уравнения реакций в молекулярной и ионной формах.

К 1—2 мл соляной кислоты в пробирке добавьте несколько капель раствора интрата серебра. Что наблюдаете?

сколько капель раствора интрата серебра. Что наблюдаете? Напишите уравнение реакций в молекулярной и ноиной формах.

В две пробирки прилейте по 1 мл раствора медного купороса, а затем добавьте в каждую столько же раствора гидроксида натрия. Что наблюдаете?

Напишите уравнения реакции в молекулярной и ионной формах,

К 1 мл раствора серной кислоты а пробирке добавьте 5—16 капель раствора хлорида бария. Что наблюдаere?

Напишите уравнение реакций в молекулярной и ионной формах.

9. Получение кислорода разложением пероксида водорода с помощью оксида марганца (IV) и каталазы сырого картофеля

Налейте в две пробирки по 2—3 мл раствора пероксида водорода. Добавьте в первую пробирку (на кончике плателя) оксид марганца (IV), Что наблюдаете? Во вторую пробирку с пероксидом водорода поместите кусочек сырого картофеля. Что наблюдаете?

Составьте уравнение проведенной реакции.

К какому типу химических реакций по изученным признакам классификации она относится?

10. Получение водорода взаимодействием кислот с нинком

В две пробирки поместите по одвой грануле циика. В одну пробирку с цинком налейте 1 мл соляной кислоты, а в другую — столько же уксусной. Что наблюдаете?

ты, а и другую — столько же уксусной. Тто насолодаете: Напишите уравнения реакций в молекулярной и исиной формах.

Различвые случаи гидролиза солей

В три пробирки прилейте по 1—2 мл растворов: в первую — карбоната натрия, во вторую — хлорида цинка, в третью — витрата калых. Испытайте действие растворов на универсальную индикаторную бумажку. Что наблюлаете?

Объясните результаты наблюдений и запишите уравнения реакций в модекудярной и ионной формах.

Испытание растворов кислот, оснований и солей индикаторами

В пять пробирок налейте по 1—2 мл растворов: в первую — гидроския патрия, во вторую — серной кислон, в третью — карбоната клиня, в четвертую — хлорида алюминия, и штую — сумарата нагрия. Исплатайте воствие растворов ма универсальную индикаториую бумажку. Что наблюдаете?

Объясните результаты наблюдений и запишнте уравнения реакций в молекулярной и ионной формах.



13. Взаимодействие соляной кислоты и раствора уксусной кислоты с металлами

В дне пробирки налейте по 1—2 мл соляной кислоты и поместите в первую пробирку гранулу цинка, в во вторую пробирку — кусочек медной проволоки (пластины). Что наблюдаете?

В две пробирки налейте по 1—2 мл раствора уксусной кислоты и поместите в пераую пробирку гранулу циика, в во вторую пробирку — кусочек медиой проволоки (пластикы). Что наблюлаете?

Сформулируйте вывод о взаимодействии иеорганических и органических кислот с металлами.

Напилите уравнения возможных реакций в молекулярной и иоиной формах.

14. Взаимодействие соляной кислоты и раствора уксусной кислоты с освовавиями

В две пробирки налейте по 1—2 мл рвстворв гидроксида ватрия и добавьте 2—3 капли растворь фенолфталения. В первую пробирку прилейте 1—2 мл соляной кислоты, а во вторую — столько же рвствора уксусной кислоты. Что набилолеге?

Напипинте уравнения реакций в молекулярной и нонной формах.

, 15. Взаимодействие соляной кислоты и раствора уксусной кислоты с солями

В две пробирки налейте по 1—2 мл раствора кврбоната калия. В первую пробирку прилейте 1—2 мл соляной кислоты, а во вторую — столько же раствора уксусной кислоты. Что наблюваете?

В дне пробирки налейте по 1—2 мл раствора силиката калия. В перную пробирку прилейте 1—2 мл соляной

кислоты, а во нторую — столько же растнора уксусной кислоты. Что наблюдаете?

Напишите уравнения реакций в молекулярной и ионной формах.

16. Получение и свойства нерастворимых оснований

В две пробирки налейте по 1—2 мл растворов сульфатв меди (II). Добаньте в каждую из пробирок 1—2 мл раствора гидроксида натрия. Что наблюдаете?

Сформулируйте вывод о способе получения нерастворимых оснований.

Добавьте в одну из пробирок с полученным нервстворимым основанием 1—2 мл раствора серной кислоты. Что набировеств?

Напишите уравнення реакций в молекулярной и ионной формах.

Оставшуюся пробирку с нерастворимым основанием укрепите в пробиркодержателе и нагрейте в пламени спитовки. Что наблюдаете?

Напишите уравиение проведенной реакции. Дайте характеристику реакции по всем изученным признакам классификации химических ревкций.

Гидролиз хлоридов и ацетатов щелочных металлов

В две пробирки налейте по 1—2 мл растворов: в первую — хлорида калня, а во вторую — ацетата калня. Испытайте действие расстворон на универсальную индикаторную бумажку. Что наблюдаетс?

Объясните результаты наблюдений и запишите ураннения реакций в молекулярной и ионной формах.

18. Ознакомление с коллекцией металлов

e nomicialism actuality

Опишите физические свойства ныданных металлов (например, альоминия, меди, цинка, свинца, олова и др.), используя план:

- 1. Агрегатное состояние при комнатвой температуре.
- 2. Цвет.

справочняк).

- 3. Блеск.
- 4. Пластичность.
- Тепло- и электропроводвость.
 Твердость по относительной шкале твердости (см.
 - 7. Плотиость (см. справочник).
- 8. Температуры плавления и кипения (см. справочник).
- Сформулируйте вывод, в котором перечислите общие физические свойства металлов.

19. Ознакомление с коллекцией неметаллов

Опишите физическия свойства выданных неметаллов (например, красвый фосфор, кислород, сера, водород, графит и др.), используя план, предложенный в опыте 18.

20. Ознакомление с коллекцией кислот

Распределите выданиме вам в закрытых пробками пробирках образцы кислот (запример, безойная кислота, солиная кислота, димовная кислота, сорвая кислота, амикопропазовая кислота, уксусвая кислота, азотная кислота и др.) на две группых органические и неорганические.

Дайте полную характеристику одного из предложенных веществ по всем изученным призиакам классификации кислот.

21. Озиакомление с коллекцией оснований

Распределите выданиме вам в закрытых пробками пробирках образцы оснований (вапример, гидроксия натрия, гидроксия деле (III), гидроксия кальция и др.) на две группы: растворимые и везаствомимые.

Дайте полную характеристику одвому из предложевных веществ по всем изучевным призвакам классификацив освований.

22. Ознакомление с коллекцией минералов, содержащих соли

Рассмотрите выданные образцы мивералов (вапример, мел, мрамор, фосфориты, апатиты, галит, сильвинит и др.). Заполвите таблицу 7.

минералы Таблица 7

Иазвание миперала, основные месторождения	Формула и назнавие основной состинной части	Внешяяй вид	Примежение

Практические работы

Практическая работа №1

Получение, собирание и распознавание газов

Вариант 1. Получение, собирание и распознавание водорода

В пробирку поместите две гранулы цвика и придейте в нее 1—2 мл соляной кислоты. Что наблюдаете? Запипите уравиение реакции.

Накройте вашу пробирку пробиркой большего дваметры, вменного закода ак край мензывей пробирки. Черев 1—2 минуты подкижите большую пробирку вверх и, не переворачивая ее, подпесите к пламени спиртовки. Что наблюдаетс? Что можно сказать о чистоте собранного вами водорода? Почем уволород собиралья и вненеверитую пробирку.

Вариант 2. Получение, собирание и распознавание кислорода

В пробирку объемом 20 мл правлейте 5—7 мл растнора перроказда водорода. Подготовлет е телептую лучинку (подородате ее и, когда она вагорится, взамками руки погасите). Поднечите и пробирке с перокездом водородь, куда пъращетельно пасъятьте вееменого (на комчиве шилгеля) оксида мартелно пасъятьте вееменого (на комчиве шилгеля) оксида мартенна (VV). Что яблюдаете? Запишите урамиение ресисции.

Вариант 3. Получение, собирание и распознавание углекислого газа

В пробирку объемом 20 мл поместите кусочек мрамора и прилейте раствор уксусной кислоты. Что наблюдаете? Через 1—2 минуты внесите в верхнюю часть пробирки горящую лучинку. Что наблюдаете? Запишите уравнение реакцин в молекулярной и ионной формях

В пробирку налейте 1—2 мл прозрачного раствора известковой воды. Используя чистую стеклянную труботку, осторожно продувайте через раствор выдыхаемый вами воздух. Что наблюдаете? Запишите уравнение реакции в молекулярной и нонной формах.

Вариант 4. Получение, собирание и распозвавание аммиака

В пробирку прилейте 1—2 мл раствора хлорида аммонии, а затем такой же объем раствора перочи. Закрепите пробирку в держателе и осторожно нагрейте на пламени горедки. Что наблюдаете? Запишите уравнение реакции в молекуларной и новной формах.

Поднесите к отверстию пробирки влажную красную лакмусовую бумажку. Что наблюдаете? Осторожно понюхайте выделяющийся газ. Что ощущаете?

Вариант 5. Получение, собирание и распознавание этилена

Соберите прибор для получения газов. Проверьте его на терметичность. В пробирку номестите несколько гранул или кусочков полиэтилена. Закройте пробкой с газоотводной трубкой и закрепите прибор в дапке штатива. как показано на рисунке 150. Нагрейте содержимое пробирки. Что наблюдаете? Пропустите полученный газ через подкисленный раствор марганцовки. Что наблюдаете? Запишите уравнения пролеланных реакций.



Рис. 150. Прибор для получения этилена деполимеризацией полиэтилена

Практическая работа №2

Решение экспериментальных задач на идентификацию органических и неорганических

соединений

Задание 1

С номощью качественных реакций определите, в какой на выданных вам пробирок накодятся растворы: хлорида натрия, карбоната ватрия, сульфатв натрия, ацетата патрия.

Задание 2

С помощью качествевных реакций определите, а какой из выдавных вам пробирок ваходятся растворы: хлорида аммония, хлорида бария, хлорида алюминия.

Задание 3

С помощью одиого реактивв определите, в какой из выданных вам пробирок ваходятся растворы: глюкозы, глицерина, белка.

Задание 4

С помощью индикаторной бумажки определите, в какой из выданных вам пробирок накодятся растворы солей: ацетат натрия, витрат аммония, сульфат калин.

Оглавление

	ГЛАВА ПЕРВАЯ. Строение вещества
§ 1	. Основные сведения о строении атома
§ 2	. Пернодический закон и строение атома 1
\$ 3	. Ионная химическая связь 2
§ 4	. Ковалентная химическая связь
§ 5	. Металлическая химическая связь 3
§ 6	 Водородная химическая связь
\$ 7	 Полимеры
§ 8	 Газообразные вещества 6
\$ 9). Жидкие вещества
§ 1	0. Твердые веществв
§ 1	1. Дисоерсные системы
	2. Состав аещества. Смеси
	ГЛАВА ВТОРАЯ. Химические ревкции
§ 1	3. Понятие о химической реакции. Реакции, идущие без изменения состава веществ 11
§ 1	4. Классификвция химических реакций, протекающих с измевением
	состава веществ
§ 1	5. Скорость химической реакции
§ 1	6. Обратимость химической реакции. Химическое равновесие и способы его смещения
\$ 1	17. Роль воды в химических реакциях
	18. Гидролиз
	19. Окислительно-восстановительные реакции.
	Электролиз
	ГЛАВА ТРЕТЬЯ. Вещества и их свойства
5 2	20. Металлы
8 9	Ol Hayroma ways

§ 22.	Кислоты
	Основания
§ 24.	Соли
§ 25.	Генетическая связь между классами неорганических и органических веществ 200
1	ЛАБОРАТОРНЫЕ ОПЫТЫ
1.	Моделирование построения Пернодической системы (таблицы) элементов
2,	Определение типа кристаллической решетки вещества и описание его свойств
3.	Ознакомление с коллекцией полимеров: пластмасс и волокон и изделий из них 206
4.	Жесткость воды. Устранение жесткости воды
5.	Ознакомление с минеральными водами 207
6.)	Ознакомление с дисперсными системами 207
7.)	Реакция замещения меди железом в растворе медного купороса
8.	Реакции, идущие с образованием осадка, газа или воды
9.	Получение кислорода разложением пероксида водорода с помощью оксида марганца (IV) и каталазы сырого картофеля
10.	Получение водорода взаимодействием кислот с цинком
11.	Различные случаи гидролиза солей 209
12.	Испытание растворов кислот, оснований и солей индикаторами
13.	Взаимодействие соляной кислоты и раствора уксусной кислоты с металлами
14.	Взаимодействие соляной кислоты и раствора уксусной кислоты с основаниями
15.	Взаимодействие соляной кислоты и раствора уксусной кислоты с солями

16.	Получение и свойства нерастворимых оснований
17.	Гидролиз хлоридов и ацетатов щелочных металлов
18.	Ознакомление с коллекцией металлов , 211
19.	Ознакомление с коллекцией неметаллов 212
20.	Ознакомление с коллекцией кислот 212
21.	Ознакомление с коллекцией оснований , 212
22.	Ознакомление с коллекцией минералов, содержащих соли
	ПРАКТИЧЕСКИЕ РАБОТЫ
	Практическая работа № 1. Получение, собирание и распознавание газов
	Практическая работа № 2. Решение экспериментальных задач на идентификацию органических и неорганических соединений 216

Учебное издание

Габриелян Олег Сергеевич

химия

11 влаес

Базовый уровень Vuchuur

для общеобразовательных учреждений

Зав. редакцией Н. В. Гибина Ответственный редактор А. В. Яшикова Младший релактор Л. Н. Коробкова Оформление Л. П. Копачева Художники О. А. Новотоцких, Э. К. Реоли Художественный редактор Э. К. Реоли Технический редактор С. А. Толмачева Компьютерная верстка А. В. Маркин Корректор Е. Е. Никулина

Санитарно-апидемиологическое заключение No. 77,99,24,953, IL.006499,07,06 or 26,07,2006. Подписано и печати 12.12.06. Формат 60×90°/... Бумага офсетиая. Гаринтура «Школьнія». Печать офсетиая, Усл. леч. л. 14,0. Тираж 30 000 экз. Заказ № 16389 со-гр. 000 «Дрофа». 127018, Москва, Сущивский вал, 49. Предложении и замечамия по содержанию и оформлению кинги иросим вакравлить в редакцию общего образованая

издательства «Дрофа»: 127018, Москва, а/и 78. Tex.: (495) 795-05-41, E-mail: chief@drofs.ru По вопросам приобретемии продукции надачельства «Дрофа» обращаться по адресу; 127018. Москва, Сущевский зал. 49. Tex.: (495) 795-05-50, 795-05-51, Page: (495) 795-05-52. TODOGRAS SOM & HINGSLERKS.

109172, Москва, ул. Малые Каменщики, д. 6, стр. 1А. Tex.; (495) 911-70-24, 912-15-16, 912-45-76. Cors. Marazimos affenen seriose menous Тел.: (495) 912-45-76.

Интернет-магазан: http://www.drofs.rg ОАО «Смоденский полиграфический момбиката.

214020, г. Смоленса, ул. Смольнинова, 1.

О. С. Габриелян и др. «ХИМИЯ» Учебно-методический комплект для 8-9 классов общеобразовательных учреждений



О. С. Габриелян. «ХИМИЯ» В класс «ХИМИЯ», 9 класс.

> О. С. Габриелян. A. B. SHOKOBB. "YUMUQ" R KRACE. «ХИМИЯ». 9 класс. Рабочие тетради



В основу учебника «Химия, 8» попожано рассмотрения химического элемента в света трех форм аго существования: втомов, простых веществ и соединений с другими эламентами.

Рабочая тетредь поможет учещимся пучша понять и закрепить изучаемый материап. Она предназначена для организации самостоятальной работы учащихся и содаржит разнообразныя задания.

В учебнике «Химия, 9» автор излагает химию элементов в связи с биологией, медициной, историей, питературой. Курс завершается знакомством с миром органических веществ.

Матолические пособия сорержат поурочные разработки с подробным описанием химического эксперимента по курсу химии 8 и 9 классоа; аврианты дифференцированных контрольных работ; тематическое планировение, рассчитанное на 2 и 3 часа е неделю; варианты билетов и рекомендешим к проведению переводного экзамена в 8 классе и выпускного экзамена ло химии зе курс основной шкопы.

В пособия еключены системы заданий, развивающих приемы умственной деятельности учащихся в процессе обучения химии, сценврии нестанрартных уроков и внеклассных мероприятий.

В книге для 8 класса имеется раздел «Алгоритмы учебной леятельности школьников».



О. С. Габриеван Н. П. Воскобойникова. А. В. Яшукова. «ХИМИЯ». В класс. Настольная книга.

> О. С. Габриелян, И. Г. Оптроумов. "XNMNA" 8 KBSCC Настольная книго **УЧИТАПЯ**

учителя.